PCT

国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類6

C07D 471/04, 471/14, 491/113, 495/14, A61K 31/435, 31/47

(11) 国際公開番号

WO00/09506

(43) 国際公開日

2000年2月24日(24.02.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/04381

A1

(22) 国際出願日

1999年8月12日(12.08.99)

(30) 優先権データ

特願平10/241062

特願平11/216125

1998年8月12日(12.08.98)

1999年7月30日(30.07.99)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 北陸製薬株式会社 (HOKURIKU SEIYAKU CO., LTD.)[JP/JP] 〒911-0813 福井県勝山市猪野口37号1番地1 Fukui, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

加藤日出男(KATO, Hideo)[JP/JP]

坂口 順(SAKAGUCHI, Jun)[JP/JP]

青山 真(AOYAMA, Makoto)[JP/JP]

泉 智之(IZUMI, Tomoyuki)[JP/JP]

加藤憲一(KATO, Ken-ichi)[JP/JP]

〒911-0813 福井県勝山市猪野口37号1番地1

北陸製薬株式会社内 Fukui, (JP)

(74) 代理人

今村正純,外(IMAMURA, Masazumi et al.) 〒104-0031 東京都中央区京橋1丁目5番5号

KRFビル5階 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調查報告書

(54) Title: 1H-IMIDAZOPYRIDINE DERIVATIVES

(54)発明の名称 1Hーイミダゾピリジン誘導体

$$R^3$$
—(CH₂)_m N (I)

(57) Abstract

1H-Imidazopyridine derivatives represented by general formula (I); or salts thereof (wherein R¹ is hydrogen, hydroxyl, alkyl, cycloalkyl, styryl or aryl; R² is hydrogen, alkyl, halogeno, hydroxyl, amino, cyclic amino or phenoxy; A is an optionally substituted homoor hetero-cycle; R³ is a saturated nitrogenous heterocyclic group; and m is an integer of 0 to 3). The above compounds exhibit excellent production-inhibiting activities against TNF or IL-1, thus being extremely useful as preventive or therapeutic agents for diseases due to these cytokines.

次の一般式

(式中、R¹は水素原子、水酸基、アルキル基、シクロアルキル基、スチリル基 又はアリール基を表し、R²は水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、 アミノ基、環状アミノ基又はフェノキシ基を表し、A環は置換されてもよい同素 又は複素環を表し、R³は飽和含窒素複素環基を表し、mは0~3の整数を表す。) で示される1H-イミダゾビリジン誘導体又はその塩。TNFやIL-1に対し て優れた産生阻害作用を有し、これらのサイトカインに起因する疾患の予防又は 治療剤として極めて有用である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラル 国連邦 さい で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	DEEFFGGGGGGGGHHD MESIRABDEHMNWRRUD ドエスフフガ英ググガガギギギクハイ ドエスフフガ英ググガガギギギクハイ ドエスフフガラググガガギギギクハイ ・ャチリウン ・マーシアガド	KZ カザフスタン LC セリン・ア LN リット LN リット LN リット アン・アーン アーン・アーン・アーン・アーン・アーン・アーン・アーン・アーン・アーン・アーン・	RDEGIKLNZDGJZMアプニュン・ファイン・カーウンロロエネワャージン・ルラドースニメーグ・カージン・カージン・カーシン・カージン・カージン・カージン・カージン・カージン・カージン・カージン・カージ
CCH コストンボアール CH コストン・ボアール CH カメートル CCH カリカ CCH キング・バスローク CCH キング・バスコーク CCH キング・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・	I D I L N N N N N N N N N N N N N N N N N N	MN モンゴル MR モーリタニア MW マラウイ MX メデュール NE ニジェール NL オラング NO ノーーランド NO ニーランド PT ボルトオア RO ルーマニア	UA ウクライナ UG ウガン US 米国 UZ ウズベキスタン VN ヴィェトナム YU ユーゴースラピア 2A ロアンプエ

明細書

1 Hーイミダゾピリジン誘導体

技術分野

本発明は強力な腫瘍壊死因子 (TNF) やインターロイキンー1 (IL-1) の産生阻害作用を有し、ヒト又は動物における慢性炎症性疾患 (例えば、リューマチ性関節炎,変形性関節炎等),アレルギー性鼻炎,アトビー性皮膚炎,接触性皮膚炎,喘息,敗血症,敗血症性ショック,各種自己免疫性疾患 [自己免疫血液疾患 (例えば、溶血性貧血,再生不良性貧血,特発性血小板減少症等),自己免疫性腸疾患 (例えば、潰瘍性大腸炎,クローン病等),自己免疫角膜炎 (例えば、乾性角結膜炎,春季結膜炎等),内分泌性眼障害,グレーブス病,サルコイドーシス,多発性硬化症,全身性エリテマトーデス,多発性軟骨炎,強皮症,活動性慢性肝炎,重症筋無力症,乾癬,間隙性肺線維症等],糖尿病,癌悪液質,エイズ悪液質等の、TNF又はIL-1等サイトカイン介在性疾患の予防又は治療のための医薬として有用である、新規な1H-イミダゾビリジン誘導体、又はその塩に関するものである。

背景技術

本発明化合物に類似する化合物として、いくつかの1 H -

イミダゾ [4,5-c] キノリンが開示されているが、本発明に係る様な1H-イミダゾビリジン誘導体はこれまで全く知られていなかった。

更に、前述のイミキモドはインターフェロン(IFN)やTNF, IL-1等の数種のサイトカイン誘導作用を有していることが、ジャーナル・オブ・インターフェロン・リサーチ(Journal of Interferon Research),14巻,81頁(1994年)で知られているが、これら従来技術とは全く相反する作用であるTNFやIL-1の産生阻害作用を有する1H-1ミダゾピリジン誘導体や1H-1ミダゾキノリン誘導体はこれまで全く知られていなかった。

発明の開示

本発明の課題は、TNFやIL-1等のサイトカインの産生に優れた阻害作用を有し、医薬として有用である新規な化合物を提供することにある。

本発明者らは、この様な課題を解決すべく鋭意研究した結果、優れたTNFや IL-1の産生阻害作用を有する新規な1H-イミダゾピリジン誘導体を見出し、 本発明を完成させた。

即ち、本発明は次の一般式(I)

$$R^3$$
— $(CH_2)_m$ N N N R^2 (I)

(式中、R ¹は水素原子、水酸基、1個もしくは複数個の置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいスチリル基又は1個もしくは複数個の置換基を有してもよいアリール基を表し、R ²は水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、1個もしくは2個の置換基を有してもよいアミノ基、置換基を有してもよい環状アミノ基又は置換基を有してもよいフェノキシ基を表し、A環は1個もしくは複数個のアルキル基、アルコキ

シ基もしくはハロゲン原子で置換されてもよい同素又は複素環を表し、R 3 は置換基を有してもよい飽和含窒素複素環基を表し、mは $0\sim3$ の整数を表す。ただし、R 3 が無置換のピペリジノ基を表す場合、R 1 とR 2 の少なくとも一方は水素原子ではない。)

で示される新規な1Hーイミダゾビリジン誘導体、又はその塩に関するものである。

又、本発明の第二の態様によれば、次の一般式(II)

(式中、R¹, R², A環及びmは前述と同意義を表し、R⁴は水素原子,アルキル基,ベンジル基,トリフェニルメチル基,置換基を有してもよいアルカノイル基,アルコキシカルボニル基,ベンジルオキシカルボニル基,置換基を有してもよいベンゼよいチオカルバモイル基,アルカンスルホニル基,置換基を有してもよいベンゼンスルホニル基又はアミジノ基を表し、Yはメチレン基,酸素原子,硫黄原子,窒素原子,NHで示される基又は結合手を表し、nは0~2の整数を表す。)で示される新規な1H-イミダゾビリジン誘導体、又はその塩が提供される。

更に、本発明の第三の態様によれば、前記一般式(I)及び(II)で示される 化合物中、A環がベンゼン環又はチオフェン環である化合物、又はその塩が提供 される。

また、別の観点からは、前記一般式(I)及び(II)で示される化合物又は薬理学的に許容されるその塩を有効成分として含む医薬が提供される。この医薬は、ヒトを含む哺乳類動物における慢性炎症性疾患(例えば、リューマチ性関節炎、変形性関節炎等),アレルギー性鼻炎,アトピー性皮膚炎,接触性皮膚炎,喘息,

敗血症,敗血症性ショック,各種自己免疫性疾患[自己免疫血液疾患(例えば、溶血性貧血,再生不良性貧血,特発性血小板減少症等),自己免疫性腸疾患(例えば、潰瘍性大腸炎,クローン病等),自己免疫角膜炎(例えば、乾性角結膜炎,春季結膜炎等),内分泌性眼障害,グレーブス病,サルコイドーシス,多発性硬化症,全身性エリテマトーデス,多発性軟骨炎,強皮症,活動性慢性肝炎,重症筋無力症,乾癬,間隙性肺線維症等],糖尿病,癌悪液質,エイズ悪液質等の、TNF又はIL-1等サイトカイン介在性疾患の予防又は治療のための医薬として有用である。

さらに別の観点からは、上記医薬の製造のための前記一般式(I)及び(II)で示される化合物又は薬理学的に許容されるその塩の使用、並びにINF又はIL-1等のサイトカイン介在性疾患の予防又は治療方法であって、前記一般式(I)及び(II)で示される化合物又は薬理学的に許容されるその塩の予防又は治療有効量をヒトを含む哺乳類動物に投与する工程を含む方法が提供される。また、前記一般式(I)及び(II)で示される化合物又は薬理学的に許容されるその塩を有効成分として含む腫瘍壊死因子(INF)産生阻害剤又はインターロイキン-1(IL-1)産生阻害剤が本発明により提供される。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の前記一般式(I)及び(II)の化合物について具体的に説明するが、前記一般式(II)で示される化合物は、前記一般式(I)で示される化合物中、R³として特定の置換基を有してもよい特定の飽和含窒素複素環基を有していることを特徴としている。もっとも、本発明の範囲は前記一般式(II)で示される化合物に限定されることはなく、R³として置換基を有してもよい飽和含窒素複素環基を有する化合物は、いずれも本発明の範囲に包含されることは言うまでもない。

前記一般式(I)及び(II)において、 R^1 , R^2 及び R^4 で示されるアルキル基としては、例えば、メチル基,エチル基,n-プロピル基,イソプロピル基,n-

ブチル基,イソブチル基,sec-ブチル基,tert-ブチル基,n-ペンチル基,イソペンチル基,ネオペンチル基,n-ヘキシル基等が挙げられる。

R「で示されるシクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル基、シク ロブチル基、シクロベンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘブチル基等が挙げ られ、R 「で示されるアリール基としては、例えば、フェニル基、2ーピリジル 基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、3-ピリダジニル基、4-ピリダジニル 基、2-ピリミジニル基、4-ピリミジニル基、5-ピリミジニル基、ピラジニ ル基、2-フリル基、3-フリル基、2-チェニル基、3-チェニル基、1-ピ ロリル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基、1-イミダゾリル基、2-イミダ ゾリル基,4-イミダゾリル基,1-ピラゾリル基,3-ピラゾリル基,4-ピ ラゾリル基、5-ピラゾリル基、2-オキサゾリル基、4-オキサゾリル基、3 ーイソキサゾリル基、4ーイソキサゾリル基、5ーイソキサゾリル基、2ーチア ゾリル基, 4ーチアゾリル基, 5ーチアゾリル基, 3ーイソチアゾリル基, 4ー イソチアゾリル基、5-イソチアゾリル基、1、2、3-トリアゾールー1-イ ル基、1、2、3ートリアゾールー4ーイル基、1、2、3ートリアゾールー5 ーイル基、1、2、4ートリアゾールー1ーイル基、1、2、4ートリアゾール -3-イル基, 1, 2, 4-トリアゾール-5-イル基, 1-テトラゾリル基, 5-テトラゾリル基、1、2、5-チアジアゾールー3-イル基、1-インドリ ル基, 2-インドリル基, 3-インドリル基等が挙げられる。

又、 R^2 で示されるハロゲン原子としては、例えば、フッ素原子,塩素原子,臭素原子,ヨウ素原子が挙げられ、 R^2 で示される1個もしくは2個の置換基を有してもよいアミノ基としては、例えば、アミノ基,メチルアミノ基,エチルアミノ基,n-プロピルアミノ基,イソプロピルアミノ基,シクロプロピルアミノ基,シクロプチルアミノ基,シクロペンチルアミノ基,シクロペキシルアミノ基,ジメチルアミノ基,ジエチルアミノ基,アニリノ基,ピリジルアミノ基,4-ピリジルメチルアミノ基,ベンジルアミノ基,p-メトキシベンジルアミノ基,ジベンジルアミノ基等が挙げられ、 R^2 で示される環状アミノ基としては、例えば、1

-アジリジニル基、1-アゼチジニル基、1-ピロリジニル基、ピペリジノ基、1-ピペラジニル基、ヘキサヒドロ-1H-アゼピン-1-イル基、ヘキサヒドロ-1H-1、4-ジアゼピン-1-イル基、モルホリノ基、4-チオモルホリニル基等が挙げられる。

前記一般式(I)及び(II)において、A環で示される同素又は複素環としては、例えば、ベンゼン環,シクロペンテン環,シクロペキセン環,シクロペプテン環,シクロオクテン環,シクロペプタジエン環,チオフェン環,フラン環,ビリジン環,ビラジン環,ピロール環,チアゾール環,オキサゾール環,アゼピン環等が挙げられ、これら同素又は複素環に置換してもよいアルキル基としては、例えば、メチル基,エチル基,n-プロビル基,イソプロビル基,n-ブチル基,イソブチル基,sec-ブチル基,tert-ブチル基,n-ペンチル基,イソベンチル基,ネオペンチル基,n-ペキシル基等が挙げられ、置換してもよいアルコキシ基としては、例えば、メトキシ基,エトキシ基,n-プロポキシ基,イソプロポキシ基,n-ペンチルオキシ基,イソプトキシ基,なオペンチルオキシ基,n-ペンチルオキシ基,イソペンチルオキシ基,ネオペンチルオキシ基,n-ペキシルオキシ基等が挙げられ、置換してもよいハロゲン原子としては、例えば、フッ素原子,塩素原子,臭素原子,ヨウ素原子が挙げられる。これらの置換基の個数及び種類は特に限定されず、2個以上の置換基が存在する場合には、それらは同一でも異なっていてもよい。

又、前記一般式(I)において、R 3 で示される飽和含窒素複素環基としては、環構成原子として1個以上の窒素原子を有し、更に環構成原子として酸素原子又は硫黄原子を有してもよい飽和含窒素複素環基を表し、例えば、1-rジリジニル基,2-rジリジニル基,1-rゼチジニル基,1-rゼチジニル基,1-rゼチジニル基,1-rゼチジニル基,1-rゼチジニル基,1-rゼリジニル基,1-rゼリジニル基,1-rゼーリジニル基,1-rゼーリジニル基,1-rゼーリジニル基,1-rゼーリジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r0リジニル基,1-r1ルーアゼピンー

前記一般式(II)において、R ⁴で示される置換基を有してもよいアルカノイル基としては、例えば、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、n-ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基、フルオロアセチル基、ジフルオロアセチル基、トリフルオロアセチル基、クロロアセチル基、ジクロロアセチル基、トリクロロアセチル基等が挙げられ、R ⁴で示されるアルコキシカルボニル基としては、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、イソプロボキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tertブトキシカルボニル基、n-ペンチルオキシカルボニル基、n-ヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられ、R ⁴で示される置換基を有してもよいチオカルバモイル基としては、例えば、チオカルバモイル基、メチルチオカルバモイル基、エチルチオカルバモイル基、n-ブチルチオカルバモイル基、イソプロピルチオカルバモイル基、イソプロピルチオカルバモイル基、sec-ブチルチオカルバモイル基、tert-ブチルチオカルバモイル基等が挙げられ、R ⁴で示されるアルカンスルホニル基としては、例えば、メタンスルホニル基、エタ

ンスルホニル基, n-プロパンスルホニル基, n-ブタンスルホニル基等が挙げられる。

尚、本明細書において、「アリール基」,「同素又は複素環」及び「飽和含窒素複素環基」の置換/結合部位としては、上記に一部例示した如く、特に置換/結合部位を限定しない限り、環構成成分中置換/結合可能な元素であればいかなる位置で置換/結合してもよい基を包含する概念として用いる。

本発明の前記一般式(I)及び(II)において、ある官能基について「置換基 を有してもよい」という場合には、これらの基に置換可能な基であればいかなる ものでもよく、置換基の個数及び種類は特に限定されず、2個以上の置換基が存 在する場合には、それらは同一でも異なっていてもよい。例えば、フッ素原子、 塩素原子、臭素原子等のハロゲン原子、水酸基、メチル基,エチル基,n-プロピ ル基, イソプロピル基, n-ブチル基, イソブチル基, sec-ブチル基, tert-ブチル 基,n-ペンチル基,イソペンチル基,ネオペンチル基,n-ヘキシル基等のアルキ ル基、トリフルオロメチル基、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基等のアリー ル基、メトキシ基,エトキシ基,n-プロポキシ基,イソプロポキシ基,n-ブトキ シ基,イソブトキシ基, sec-ブトキシ基, tert-ブトキシ基等のアルコキシ基、フ ェノキシ基等のアリールオキシ基、アミノ基,メチルアミノ基,エチルアミノ基, n-プロピルアミノ基, イソプロビルアミノ基, シクロプロピルアミノ基, シクロ ブチルアミノ基、シクロペンチルアミノ基、シクロヘキシルアミノ基、ジメチル アミノ基、ジエチルアミノ基、アニリノ基、ピリジルアミノ基、ベンジルアミノ 基、ジベンジルアミノ基、アセチルアミノ基、トリフルオロアセチルアミノ基、 tert-ブトキシカルボニルアミノ基, ベンジルオキシカルボニルアミノ基, ベンズ ヒドリルアミノ基、トリフェニルメチルアミノ基等の置換基を有してもよいアミ ノ基、ホルミル基,アセチル基,プロピオニル基,n-ブチリル基,イソブチリル 基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基、フルオロアセチル基、ジフル オロアセチル基、トリフルオロアセチル基、クロロアセチル基、ジクロロアセチ ル基、トリクロロアセチル基等のアルカノイル基、メトキシカルボニル基、エト

キシカルボニル基,n-プロポキシカルボニル基,イソプロポキシカルボニル基, n-ブトキシカルボニル基,イソブトキシカルボニル基, sec-ブトキシカルボニル 基, tert-ブトキシカルボニル基, n-ペンチルオキシカルボニル基, n-ヘキシルオ キシカルボニル基等のアルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、 カルバモイル基、メチルカルバモイル基,エチルカルバモイル基,n-プロピルカ ルバモイル基,イソプロピルカルバモイル基,n-ブチルカルバモイル基,イソブ チルカルバモイル基, sec-ブチルカルバモイル基, tert-ブチルカルバモイル基等 のアルキルカルバモイル基、チオカルバモイル基、メチルチオカルバモイル基、 エチルチオカルバモイル基, n-プロピルチオカルバモイル基, イソプロピルチオ カルバモイル基,n-ブチルチオカルバモイル基,イソブチルチオカルバモイル基, sec-ブチルチオカルバモイル基,tert-ブチルチオカルバモイル基等のアルキルチ オカルバモイル基、アミジノ基、メチルチオ基等のアルキルチオ基、メタンスル フィニル基等のアルカンスルフィニル基、メタンスルホニル基、エタンスルホニ ル基,n-プロパンスルホニル基,n-ブタンスルホニル基等のアルカンスルホニル 基、p-トルエンスルホニル基, p-メトキシベンゼンスルホニル基, p-フルオロベ ンゼンスルホニル基等のアリールスルホニル基、ベンジル基、ナフチル基、ピリ ジルメチル基、フルフリル基、トリフェニルメチル基等のアラルキル基、ニトロ 基、シアノ基、スルファモイル基、オキソ基、ヒドロキシイミノ基、メトキシイ ミノ基, エトキシイミノ基, n-プロポキシイミノ基, イソプロポキシイミノ基等 のアルコキシイミノ基、エチレンジオキシ基等が挙げられる。

本発明の前記一般式(I)及び(II)で示される化合物は、所望に応じて塩、 好ましくは薬理学的に許容しうる塩に変換することも、又は生成した塩から塩基 を遊離させることもできる。

本発明の前記一般式(I)及び(II)で示される化合物の塩、好ましくは薬理学的に許容しうる塩としては、酸付加塩が挙げられ、例えば、塩酸,臭化水素酸,ヨウ化水素酸,硝酸,硫酸,燐酸等の鉱酸塩、あるいは、酢酸,プロピオン酸,酪酸,ぎ酸,吉草酸,マレイン酸,フマル酸,クエン酸,シュウ酸,リンゴ酸,

コハク酸,乳酸,メタンスルホン酸,エタンスルホン酸,ベンゼンスルホン酸,p-トルエンスルホン酸,マンデル酸,10-カンファースルホン酸,酒石酸,ステアリン酸,グルコン酸,ニコチン酸,トリフルオロ酢酸,安息香酸等の有機酸塩が挙げられる。

本発明の前記一般式(I)及び(II)で示される化合物中、不斉炭素を有する 化合物には光学異性体が存在し得るが、本発明にはこれら光学活性体及びその混 合物も包含される。

本発明の前記一般式(I)及び(II)で示される化合物又はその塩は、製造条件により任意の結晶形として存在することができ、又、任意の水和物又は溶媒和物として存在することができるが、これらの結晶形や水和物又は溶媒和物及びそれらの混合物も本発明の範囲に包含される。

本発明の好ましい化合物としては、例えば、下記の化合物及びそれらの塩を挙げることができるが、本発明はこれらの例に限定されることはない。

- (1) 4-2000-1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1 H-イミダゾ [4, 5-c] キノリン
- (2) 4, 8-ジクロロー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] <math>-1 Hーイミダ ゾ [4,5-c] キノリン
- (3) 4-クロロ-8-メチルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] 1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (4) 4-2000-8-メトキシー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] 1 H イミダゾ [4, 5-c] キノリン
- (5) 4-クロロ-2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] 1 H -イミダゾ [4,5-c] キノリン
 - (6) 4, 8 ジクロロー <math>2 フェニルー 1 [2 (4 ピペリジル) エチル] 1 H イミダゾ [4, 5 c] キノリン
 - (7) 4-クロロ-8-メチルー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] <math>-1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン

(8) 4-クロロ-8-メトキシー2-フェニルー1-[2-(4ーピペリジル) エチル] <math>-1 Hーイミダゾ [4, 5-c] キノリン

- (9) 4-クロロー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-トリフルオロメチルー<math>1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (10)4, 8-ジクロロー1-[2-(4-ピベリジル) エチル] -2-トリフル オロメチルー1Hーイミダゾ [4, 5-c] キノリン
- (11)4-クロロ-8-メチルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-トリフルオロメチルー1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (12)4-200-8-3+1+2-1-[2-(4-2)] (12)4-200-8-3+1-1-[2-(4-2)] -2- トリフルオロメチルー 1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン
- (13)4-クロロ-2-(4-メチルフェニル)-1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン
- (14)4-クロロ-2-(4-メトキシフェニル)-1-[2-(4-ピペリジル)エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン
- (15)4-クロロ-2-(4-フルオロフェニル)-1-[2-(4-ピペリジル)エチル]-1H-イミダゾ[4, 5-c]キノリン
- (16)4-クロロ-1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-(4ートリフル オロメチルフェニル) <math>-1 H イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (17)4-クロロー2-(2-フリル)-1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1 H-イミダゾ <math>[4,5-c] キノリン
- (18) 4-クロロ-1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-(2ーチエニル) -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (19)4-クロロー2-(2-イミダゾリル)-1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン
- (20)4-クロロー1ー [2-(4-ピペリジル) エチル] ー2ー(2ーチアゾリル) -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (21)4-クロロ-2-(5-メチル-2-チエニル)-1-[2-(4-ピペリ

- ジル) エチル] -1H-イミダゾ[4,5-c] キノリン
- (23)4-メチルー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン
- (24)2-(4-フルオロフェニル)-4-メチルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン
- (25)4-メチルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-(4-トリフル オロメチルフェニル) -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (26) 2-(2-7) (26) 2-(4-) (27) (26) 2-(4-) (27) (27) エチル] -1 H-イミダゾ [4, 5-c] キノリン
- (27)4-メチルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-(2-チェニル) -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン
- (29)4-メチル-1-[2-(4-ピペリジル)エチル]-2-(2-チアゾリ
- ル) -1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン
- (30)4-メチル-2-(3-メチル-2-チェニル)-1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン
- (31) 4-メチル-2- (5-メチル-2-チェニル) -1- [2-(4-ピペリジル) エチル] -1 H-イミダゾ [4, 5-c] キノリン
- (32)4-メチルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -2-(2-ピロリル) -1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン
- (33) 4-メチル-2-(1-メチル-2-ピロリル) -1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1 H イミダゾ [4, 5-c] キノリン
- (34)4-クロロー6,7,8,9-テトラヒドロー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン

(35)4-クロロー6, 7-ジヒドロー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジ

- ル) エチル] -1H-イミダゾ [5, 4-d] シクロペンタ [b] ピリジン
- (36)4-クロロー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1H -イミダゾ [5, 4-d] チエノ [3, 2-b] ピリジン
- (37)4-クロロー2-フェニルー1-[2-(3-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン
- (38)4-クロロー1-[2-(2-モルホリニル) エチル] -2-フェニルー1H-イミダゾ <math>[4, 5-c] キノリン
- (39)4-クロロ-2-フェニルー1-[2-(1-ピペラジニル) エチル]-1H-イミダゾ [4, 5-c]キノリン
- (40)4,6,7,8,9-ペンタクロロ-2-エトキシメチル-1-[2-(4-チオモルホリニル) エチル] <math>-1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン
- (41)4-クロロー6,7,8,9-テトラヒドロー2-ヒドロキシメチルー1ー [2-(1-ピペラジニル) エチル] -1H-イミダゾ [5,4-d] シクロヘ プタ [b] ピリジン
- (42) 4-2000-2-(3-メチル-2-チエニル) -1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン

本発明の前記一般式(I)又は(II)で示される新規な1H-イミダゾピリジン誘導体は、種々の方法により製造することができるが、本発明化合物の製造方法はこれらの方法に限定されるわけではない。尚、以下の製造方法では、前記一般式(I)で示される化合物について具体的に説明するが、これらの製造方法中に前記一般式(II)で示される化合物が包含されていることは自明である。

本発明化合物の第1の合成法としては、特開平3-206078号又はテトラヘドロン (Tetrahedron), 51巻, 5813頁(1995年)に開示されている方法に準じ、以下の合成法を用いることができる。

(式中、 R^5 は水酸基又はアルキル基を表し、 R^6 は塩素原子又はアルキル基を表し、 R^1 は R^1 と同意義 (ただし、水酸基を除く)を表し、 R^3 , m及びA環は前述と同意義を表す。)

即ち、工程 1 においては、一般式 (III) で示される化合物を酢酸や硫酸等の存在下又は非存在下、濃硝酸や発煙硝酸等の二トロ化剤を用いて、0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ の間で反応することにより、一般式 (IV) の化合物を得ることができる。

工程3においては、一般式 (VI) で示されるアミンと一般式 (V) の化合物を、N, N-ジメチルホルムアミド又はトルエン等の溶媒中、トリエチルアミン,炭酸カリウム等の塩基の存在下又は非存在下に、-10℃から溶媒の還流温度の間で反応することにより、一般式 (VII) の化合物を得ることができる。

工程4においては、一般式 (VII) の化合物を適当な還元法、例えば、白金,ラ

ネーニッケル,バラジウム炭素等の金属触媒を用いた接触還元法、塩化ニッケルと水素化ホウ素ナトリウムを用いた還元法、鉄粉と塩酸を用いた還元法等でニトロ基を還元して、一般式 (VIII) の化合物を得ることができる。

還元反応は、水,メタノール,エタノール,テトラヒドロフラン等の溶媒又は これらの混合溶媒中、0℃から溶媒の還流温度の間で行うことができる。

工程5においては、一般式 (VIII) の化合物と、次の一般式 (XI), (XII) 又は (XIII)

$$R^{1'} C (OR)_3$$
 (XI)
 $R^{1'} C O X$ (XII)
 $(R^{1'} C O)_2 O$ (XIII)

(式中、Rは低級アルキル基を表し、Xはハロゲン原子を表し、 $R^{'}$ は $R^{'}$ と同意義 (ただし、水酸基を除く)を表す。)

で示される化合物を、トリエチルアミン等の塩基触媒、又は塩酸、p-トルエンスルホン酸等の酸触媒の存在下又は非存在下、N, N-ジメチルホルムアミド,テトラヒドロフラン,アセトニトリル,キシレン又はトルエン等の溶媒の存在下又は非存在下に、0 C から 2 0 0 C の間で反応することにより、一般式 (IX) の化合物を得ることができる。

工程5に代わる方法として、工程6において一般式(VIII)の化合物と、次の一般式(XIV)

$$R^{1}CHO$$
 (XIV)

(式中、R¹はR¹と同意義(ただし、水酸基を除く)を表す。)

で示される化合物を、2, 3-ジクロロ-5, 6-ジシアノ-1, 4-ベンゾキ ノンの存在下、アセトニトリル,1, 4-ジオキサン, テトラヒドロフラン等の 溶媒中、0 \mathbb{C} から溶媒の還流温度の間で反応することにより、一般式 (IX) の化 合物を得ることができる。

又、工程5又は工程6に代わる方法として、工程7において前記一般式(VIII)の化合物と次の一般式(XV)

$$R^{-1}$$
 COOH (XV)

(式中、R ' は R ' と同意義 (ただし、水酸基を除く)を表す。)

塩素化反応は、一般式(X)の化合物を必要に応じて、R 3 で示される飽和含窒素複素環基の隣接する(CH_2) $_m$ 基に結合しない窒素原子をアルカノイル基等の保護基で常法により保護した後に、適当な塩素化剤、例えば、オキシ塩化リン、塩化チオニル、ホスゲン、塩化オキザリル、五塩化リン等を用い、トルエン等の溶媒の存在下又は非存在下に、0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ から 2 0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ の間で反応を行い、更に必要に応じて常法により脱保護することにより、R $^{\circ}$ が塩素原子である一般式(IX)の化合物を得ることができる。

本発明化合物の第2の合成法では、一般式 (VIII) の化合物を、トリホスゲンと共に、トリエチルアミン、炭酸カリウム等の塩基の存在下、1, 2 - 3 2 - 4 -

(式中、R³, R⁶, m及びA環は前述と同意義を表す。) の化合物を得ることができる。

本発明化合物の第3の合成法では、R「としてメチルチオ基で置換されたアリ

ール基を置換基として有する一般式 (IX) の化合物を、必要に応じてR 3 で示される飽和含窒素複素環基の隣接する (CH_2) $_\mathrm{m}$ 基に結合しない窒素原子を、常法によりアルカノイル基等の保護基で保護した後に、適当な酸化反応を行い、更に必要に応じて、常法により脱保護することにより、一般式 (XVII)

$$CH_3$$
 $Z-S(O)_a$
 N
 N
 R^6
 $(XVII)$

(式中、乙は芳香環を表し、aは1又は2の整数を表し、R³, R6, m及びA環は前述と同意義を表す。)

の化合物を得ることができる。

酸化反応は、目的物に応じて種々の方法により行うことができる。すなわち、 aが 1 の整数を表す場合は、例えば、クロム酸,過酸化水素,m-クロロ過安息香酸,過ヨウ素酸ナトリウム,過ヨウ素酸カリウム等の酸化剤を用いて、a が 2 の整数を表す場合は、例えば、クロム酸,過酸化水素,m-クロロ過安息香酸,四酸化オスミウム,四酸化ルテニウム等の酸化剤を用いて、いずれも、テトラヒドロフラン,1 、4 - ジオキサン,1 、2 - ジクロロエタン,メタノール,アセトン又は水、あるいはこれらの混合溶媒中で、0 C から溶媒の還流温度の間で反応することにより製造することができる。

本発明化合物の第4の合成法では、 R^2 が塩素原子である一般式(I)の化合物を、水及び適当な酸や塩基を用いて、溶媒中、0 C から溶媒の還流温度の間で反応することにより、 R^2 が水酸基である一般式(I)の化合物を得ることができる。適当な酸としては、例えば、ぎ酸、酢酸、I トリフルオロ酢酸等の有機酸や塩酸、硫酸、臭化水素酸等の鉱酸が挙げられ、適当な塩基としては、例えば、ナトリウムやカリウム等のアルカリ金属又はマグネシウムやカルシウム等のアルカ

リ土類金属の水酸化物,炭酸塩又は炭酸水素塩等が挙げられ、溶媒としては、例えば、メタノール,エタノール,n-プロパノール等のアルコール類、N, N-ジメチルホルムアミド,1, 4-ジオキサン,テトラヒドロフラン等の溶媒又はこれらの含水溶媒が挙げられる。

本発明化合物の第5の合成法では、R 2 が塩素原子でR 1 がR 1 である一般式(I)の化合物、又はR 2 が水酸基でR 1 がR 1 である一般式(I)の化合物をトリフルオロメタンスルホン酸無水物,塩化メタンスルホニル又は塩化 p-トルエンスルホニルと反応させて得られる化合物と、ハロゲン化金属(例えば、フッ化カリウム,フッ化ナトリウム,フッ化リチウム,臭化カリウム,臭化ナトリウム,ヨウ化カリウム,ヨウ化ナトリウム等)とを、ジメチルスルホキシド,N,Nージメチルホルムアミド又はアセトニトリル等の非プロトン性極性溶媒中で、臭化テトラフェニルホスホニウム,臭化ヘキサデシルトリブチルホスホニウム又は18-クラウンー6等の相関移動触媒の存在下又は非存在下に、0℃から溶媒の還流温度の間で反応することにより、R 2 がフッ素原子,臭素原子又はヨウ素原子で、R 1 がR 1 である一般式(I)の化合物を得ることができる。

本発明化合物の第6の合成法では、一般式(I)中、R³が隣接する(CH₂) m基に結合しない窒素原子上に、アルカノイル基,アルコキシカルボニル基,ベンジル基,トリフルオロメチル基等の保護基を有する飽和含窒素複素環基である化合物を、窒素原子の保護基の種類に応じて、酸又はアルカリを用いた脱保護反応又は金属触媒を用いた接触還元反応等により、一般式(I)中、R³が隣接する(CH₂) m基に結合しない窒素原子が脱保護された飽和含窒素複素環基である化合物を得ることができる。

酸又はアルカリを用いた脱保護反応は、適当な酸や塩基を用い、アニソール又はチオアニソール等のカチオンスカベンジャーの存在下又は非存在下に、溶媒中反応することにより行うことができる。用いられる溶媒としては、例えば、酢酸エチル、塩化メチレン、1, 2 -

ドロフラン又は水、あるいはこれらの混合溶媒が挙げられ、用いられる酸としては、例えば、塩酸,塩化水素酢酸エチル溶液,塩化水素エタノール溶液,硫酸,臭化水素酸,トリフルオロ酢酸,メタンスルホン酸,p-トルエンスルホン酸, ぎ酸,酢酸等が、塩基としては、例えば、ナトリウムやカリウム等のアルカリ金属、マグネシウムやカルシウム等のアルカリ土類金属の水酸化物、炭酸塩又は炭酸水素塩等が挙げられ、反応は0℃から溶媒の還流温度の間で行うことができる。

接触還元反応は、白金、パラジウム炭素、ラネーニッケル、パールマンズ試薬等の適当な金属触媒を用いて、水、メタノール、エタノール、n-プロパノール等のアルコール類、酢酸、又はこれらの混合溶媒中、塩酸等の酸の存在下又は非存在下に、室温から溶媒の還流温度の間で、常圧から200 kg/cm²の圧力で行うことができる。

本発明化合物の第7の合成法では、R 2 が塩素原子である一般式(I)の化合物と置換基を有してもよいフェノール誘導体を、水酸化ナトリウムや水酸化カリウム等の塩基の存在下、N,N-ジメチルホルムアミド又はトルエン等の溶媒の存在下又は非存在下に、0 $^{\circ}$ Cから200 $^{\circ}$ Cの間で反応することにより、R 2 が置換基を有してもよいフェノキシ基である一般式(I)の化合物を得ることができる。

本発明化合物の第8の合成法では、第7の合成法により得られた R^2 が置換基を有してもよいフェノキシ基である一般式(I)の化合物を、酢酸アンモニウムと共に、N, N – ジメチルホルムアミド又はトルエン等の溶媒の存在下又は非存在下に、0 $\mathbb C$ から 2 0 $\mathbb C$ の間で反応することにより、 R^2 がアミノ基である一般式(I)の化合物を得ることができる。

ージメチルホルムアミド、1, 4 ージオキサン、テトラヒドロフラン又はトルエン等の溶媒の存在下あるいは非存在下、0 $\mathbb C$ から2 0 $\mathbb C$ の間で常圧又は加圧条件下で反応することにより、一般式(I)中、 R^2 が1 個もしくは2 個の置換基を有してもよいアミノ基又は置換基を有してもよい環状アミノ基である化合物を得ることができる。

本発明化合物の第10の合成法では、第9の合成法により得られた R^2 がベンジルアミノ基、ジベンジルアミノ基又は p-メトキシベンジルアミノ基である一般式 (I) の化合物を、適当な金属触媒を用い接触還元することにより、又は、 R^2 が p-メトキシベンジルアミノ基である化合物を、酸を用いて脱保護反応することにより、それぞれ R^2 がアミノ基である一般式 (I) の化合物を得ることができる。

接触還元反応は、常圧又は加圧条件下、メタノール, エタノール等のアルコール類又は水、あるいはこれらの混合溶媒中、室温から溶媒の還流温度の間で、塩酸, 酢酸, ぎ酸等の酸、ぎ酸アンモニウム, シクロヘキセン又はシクロヘキサジェンの存在下又は非存在下に、パラジウム炭素, パールマンズ試薬等の金属触媒を用いて、常圧から200 kg/cm²の圧力で行うことができる。又、酸を用いた脱保護反応は、メタノール, エタノール等のアルコール類、塩化メチレン, 1, 2ージクロロエタン, 1, 4ージオキサン, テトラヒドロフラン, トルエン, N, Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、アニソール又はチオアニソール等のカチオンスカベンジャーの存在下又は非存在下に、塩酸, 硫酸, トリフルオロ酢酸, トリフルオロメタンスルホン酸等の酸を用い、0℃から溶媒の還流温度の間で行うことができる。

本発明化合物の第11の合成法では、一般式(I)中、R 3 がエチレンジオキシ基を置換基として有する飽和含窒素複素環基である化合物を、塩酸、塩化水素酢酸エチル溶液、塩化水素エタノール溶液、硫酸、臭化水素酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸、ぎ酸、酢酸等の酸を用いて、酢酸エチル、塩化メチレン、1、4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール、n-

プロパノール,N,N ージメチルホルムアミド等の溶媒又はこれらの含水溶媒の存在下又は非存在下に、0 $\mathbb C$ から 2 0 $\mathbb C$ の間で反応させることにより、一般式 (I) 中、R 3 がオキソ基を置換基として有する飽和含窒素複素環基である化合物を得ることができる。

本発明化合物の第12の合成法では、第11の合成法により得られた一般式 (I)中、R³がオキソ基を置換基として有する飽和含窒素複素環基である化合物と、次の一般式 (XVIII)

$$R^{7}-O-NH, \qquad (XVIII)$$

(式中、R⁷は水素原子又はアルキル基を表す。)

で示される化合物を、トリエチルアミン,ジイソプロピルエチルアミン,炭酸ナトリウム,炭酸カリウム,炭酸水素ナトリウム,酢酸ナトリウム等の塩基の存在下又は非存在下に、メタノール,エタノール,n-プロパノール等のアルコール類、N, N-ジメチルホルムアミド,1, 4-ジオキサン,テトラヒドロフラン又はトルエン等の溶媒中、0 C から溶媒の還流温度の間で反応することにより、一般式(I)中、R 3 がヒドロキシイミノ基又はアルコキシイミノ基を置換基として有する飽和含窒素複素環基である化合物を得ることができる。

本発明化合物の第13の合成法では、R²が塩素原子である一般式(I)の化合物を、塩酸、酢酸等の酸の存在下又は非存在下に、白金、パラジウム炭素等の金属触媒により、メタノール、エタノール等のアルコール溶媒又はこれらの含水溶媒中、常圧下、室温から溶媒の還流温度の間で接触還元することにより、R²が水素原子である一般式(I)の化合物を得ることができる。

本発明化合物の第14の合成法では、一般式(I)中、 R^3 が隣接する(CH_2) m基に結合しない窒素原子に保護基を有さない飽和含窒素複素環基である化合物に、適当な試薬を用いて反応させ、前記一般式(I)中、 R^3 が隣接する(CH_2) m基に結合しない窒素原子に適当な置換基を有する飽和含窒素複素環基である化合物を得ることができる。

反応はN, N-ジメチルホルムアミド,塩化メチレン,テトラヒドロフラン,

適当な試薬としては、例えば、ハロゲン化アルキル,塩化トリフェニルメチル,塩化ベンジル,塩化ベンズヒドリル,ぎ酸・ホルマリン混合物,塩化アセチル,無水酢酸,トリフルオロ酢酸無水物,塩化ベンゾイル,クロロ炭酸ベンジル,クロロ炭酸エチル,二炭酸ジ tert-ブチル,シアン酸ナトリウム,アルキルイソシアナート,チオシアン酸ナトリウム,アルキルイソチオシアナート,1Hーピラゾールー1ーカルボキサミジン,塩化メタンスルホニル,塩化 p-トルエンスルホニル,塩化 p-フルオロベンゼンスルホニル,ウレタン,アルキルウレタン,チオウレタン,アルキルチオウレタン等が挙げられる。

本発明化合物の第15の合成法では、一般式(I)中、 R^3 が隣接する(CH_2) m基に結合しない窒素原子上にアルキル基又はベンジル基を置換基として有する 飽和含窒素複素環基である化合物と、クロロ炭酸アルキル又はクロロ炭酸ベンジルを、塩化メチレン,トルエン等の溶媒の存在下又は非存在下、トリエチルアミン,炭酸カリウム等の塩基の存在下又は非存在下に、0 C から200 C の間で反応することにより、一般式(I)中、 R^3 が隣接する(CH_2) m基に結合しない 窒素原子上にアルコキシカルボニル基,ベンジルオキシカルボニル基を置換基として有する飽和含窒素複素環基である化合物を得ることができる。

尚、本発明化合物の製造方法の出発原料や中間体となった一般式(III)~(VIII) で示される化合物は、一部公知化合物であり、例えば、Journal of Medicinal Chemistry, 18巻,726頁(1975年);同,33巻,1880頁(1990年);同,40巻,1779頁(1997年),国際特許公開第97/20820号,ヨーロッパ特許公開第223124号(1987年)等に開示されており、それらに記載の方法に従って製造できる。尚、一部新規の化合物については、その製造方法を参考例として記載した。

この様にして製造される前記一般式(I)又は(II)で示される新規な1Hー イミダゾピリジン誘導体、又はその塩を有効成分とする医薬は、通常、カプセル 剤,錠剤,細粒剤,顆粒剤,散剤,シロップ剤,ドライシロップ剤等の経口投与 製剤、あるいは注射剤、坐剤、点眼剤、眼軟膏剤、点耳剤、点鼻剤、外皮用剤、 吸入剤等の非経口投与製剤として投与される。これらの製剤は、薬理学的、製剤 学的に許容しうる添加物を加え、常法により製造できる。例えば、経口剤及び坐 剤にあっては、賦形剤(乳糖,D-マンニトール,トウモロコシデンプン,結晶セ ルロース等),崩壊剤(カルボキシメチルセルロース,カルボキシメチルセルロ ースカルシウム等),結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース,ヒドロキシプロ ピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン等)、滑沢剤(ステアリン酸マグ ネシウム, タルク等), コーティング剤(ヒドロキシプロビルメチルセルロース, 白糖、酸化チタン等)、基剤(ポリエチレングリコール、ハードファット等)等 の製剤用成分が、注射剤あるいは点眼、点耳剤等にあっては水性あるいは用時溶 解型剤型を構成しうる溶解剤ないし溶解補助剤(注射用蒸留水、生理食塩水、プ ロピレングリコール等)、pH調節剤(無機又は有機の酸あるいは塩基)、等張 化剤(食塩,ブドウ糖,グリセリン等),安定化剤等の製剤成分が、又、限軟膏 剤,外皮用剤にあっては、軟膏剤,クリーム剤,貼付剤として適切な製剤成分(白 色ワセリン、マクロゴール、グリセリン、綿布等)が使用される。

本化合物の治療患者への投与量は、患者の症状にもよるが、通常成人の場合、 一日量として、経口投与で 0.1~1000 mg 程度、非経口投与で 0.01~500 mg 程度を 1日1回又は数回に分けて投与することができる。もっとも、その投与量は治療又は予防の目的、疾患の部位や種類、患者の年齢や症状に応じて、適宜増減することが望ましい。

実施例

以下、本発明を参考例及び実施例によって説明するが、本発明はこれらの例に 限定されるものではない。

尚、表中の略語はそれぞれ次の意味を表す。Ph: フェニル,Bn: ベンジル,Boc: tert-ブトキシカルボニル,Ac: アセチル,Ms: メタンスルホニル,Ts: p-トルエンスルホニル,Me: メチル,Et: エチル,n-Bu: n-ブチル。

参考例1

N-トリフェニルメチルー4ーピペリジンカルボン酸エチル

室温下、イソニペコチン酸エチル76.5g及びトリエチルアミン81.5 ml の塩化メチレン750 ml 溶液に塩化トリフェニルメタン149gを3回に分けて添加し16時間攪拌した。反応混合物に水を加えて塩化メチレンで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去した。得られた褐色液体にジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄して184gの淡黄色結晶を得た。エタノールから再結晶して、融点147.5~148.5℃の無色プリズム状晶を得た。

元素分析值 C₂₇ H₂₉ NO₂

理論值 C, 81.17 ; H, 7.32 ; N, 3.51

実験値 C, 81.19 ; H, 7.22 ; N, 3.44

参考例2

N-トリフェニルメチル-4-ピペリジンメタノール

水冷下、水素化リチウムアルミニウム 10.6gの無水テトラヒドロフラン 300 ml 懸濁液中に、N-トリフェニルメチルー4-ピペリジンカルボン酸エチル 112gの無水テトラヒドロフラン 400 ml 溶液を滴下し、室温で 4 時間攪拌した。反応混合物に氷冷下、テトラヒドロフランと 10% 水酸化ナトリウム水溶液の混液を滴下した。不溶物を濾去し、テトラヒドロフランで洗浄後、合した滤液を濃縮して得られた無色固体をメタノールで洗浄して、84.2gの無色結晶を得た。メタノールから再結晶して、融点 $92\sim99.5\%$ の無色結晶を得た。元素分析値 $C_{25}H_{27}NO$

理論值 C,83.99 ; H,7.61; N,3.92

実験値 C,83.79; H,7.74; N,3.94

参考例2の方法に従って、参考例3の化合物を得た。

参考例3

N-トリフェニルメチル-4-ピペリジンエタノール

性状 無色液体

NMR $Z \sim D + W \delta$ (CDCl₃)ppm: 1.26(1H,brs), 1.36(2H,brs), 1.45-1.58(4H,m), 1.67(2H,d,J=12Hz), 3.05(2H,brs), 3.74(2H,t,J=6Hz), 7.14(3H,t,J=7.5Hz), 7.24 (6H,t,J=7.5Hz), 7.46(6H,brs)

IRスペクトル ν(liq.)cm⁻¹:3416

マススペクトル m/z:371(M^t)

参考例4

メタンスルホン酸 (N-トリフェニルメチル-4-ピペリジル) メチル

水冷下、N-hリフェニルメチルー4-lピベリジンメタノール84.0 g及び hリエチルアミン36.2 ml の無水テトラヒドロフラン420 ml 溶液に、塩化 メタンスルホニル18.3 ml を滴下して、室温で5.5 時間攪拌した。反応混合 物に水を加えてジエチルエーテルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗 浄後脱水し、溶媒を留去して得られた残渣にイソプロパノールとメタノールの混液を加えて、析出した結晶を濾取後、メタノールで洗浄して90.4 gの無色結晶を得た。塩化メチレンとメタノールの混液から再結晶して、融点129.5~134℃の無色プリズム状晶を得た。

元素分析值 C₂₆ H₂₉ NO₃ S

理論值 C,71.69; H,6.71; N,3.22

実験値 C,71.68; H,6.47; N,3.19

参考例4の方法に従って、参考例5の化合物を得た。

参考例5

メタンスルホン酸2-(N-トリフェニルメチル-4-ピペリジル) エチル

性状 無色結晶

再結晶溶媒:メタノールージエチルエーテル

融点:111.5~114℃

元素分析值 C₂₇ H₃₁ NO₃ S

理論值 C,72.13; H,6.95; N,3.12

実験値 C,72.03 ; H,7.12; N,3.14

参考例6

4-アジドメチル-N-トリフェニルメチルピペリジン

メタンスルホン酸(N-トリフェニルメチルー4ーピペリジル)メチル60.0 g及びアジ化ナトリウム17.9 gの無水N, N-ジメチルホルムアミド300 ml 懸濁液を70 $^{\circ}$ Cで17時間攪拌した。反応後不溶物を濾去し、濾液を濃縮して得られた残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去した。得られた固体を、エタノールとn-ヘキサンで順次洗浄して42.6 gの無色結晶を得た。メタノールとジエチルエーテルの混液から再結晶して、融点103.5~105.5 $^{\circ}$ Cの無色結晶を得た。

元素分析值 C 25 H 26 N 4

理論值 C, 78.50 ; H, 6.85 ; N, 14.65

実験値 C,78.45; H,6.74; N,14.82

参考例7

2- (2-アジドエチル) -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

2-(2-ヒドロキシエチル)-1-ビベリジンカルボン酸 tert-ブチル46. 7g及びトリエチルアミン31.3 ml の無水テトラヒドロフラン300 ml 溶液に、氷冷下塩化メタンスルホニル15.8 ml を滴下して、室温で2時間攪拌した。反応混合物に水を加えてジエチルエーテルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去して得られた固体を、n-ヘブタンで洗浄して54.4gの無色結晶を得た。次いで、得られた結晶にアジ化ナトリウム22.9 g及びN,N-ジメチルホルムアミド220 ml を加えて70℃で4時間攪拌した。反応後不溶物を濾去し、滤液を濃縮して得られた残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去して、43.2gの黄色液体を得た。

NMRスペクトル δ (DMSO-d₆)ppm: 1.20-1.32(1H,m), 1.40(9H,s), 1.48-1.58(5H,m), 1.60-1.68(1H,m), 1.88-1.96(1H,m), 2.71-2.78(1H,m), 3.28(2H,t,J=6.5Hz), 3.80-3.86(1H,m), 4.19-4.25(1H,m)

IRスペクトル ν(liq.)cm⁻¹:2104,1692

参考例8

4-オキソー1-ピペリジンアセトニトリル

4ーピペリジノン・一塩酸塩・一水和物25.0g,クロロアセトニトリル11.5 ml 及びジイソプロピルエチルアミン57.0 ml のテトラヒドロフラン250 ml 懸濁液を10時間還流した。反応後不溶物を濾去し、濾液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルとメタノール(10:1)の混液で抽出した。抽出液を脱水し、溶媒を留去して褐色結晶を得た。酢酸エチルと n-ヘプタンの混液で洗浄して15.7gの淡褐色結晶を得た。

NMRスペクトル δ (CDCl₃)ppm: 2.53(4H,t,J=6Hz),2.91(4H,t,J=6Hz),3.66(2H,s)

IRスペクトル ν(KBr)cm⁻¹: 2232,1714

マススペクトル m/z:138(M^t)

参考例8の方法に従って、参考例9の化合物を得た。

参考例9

4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-1-ピペリジンアセトニトリル

性状 無色針状晶

再結晶溶媒:メタノール

融点:147~148℃

元素分析值 C₁₂ H₂₁ N₃O₂

理論值 C,60.23 ; H,8.84; N,17.56

実験値 C,60.08; H,8.63; N,17.55

参考例10

N-トリフェニルメチル-4-ピペリジンアセトニトリル

メタンスルホン酸(N-トリフェニルメチルー4-ピペリジル)メチル90. 4g, ヨウ化カリウム3. 50g及びシアン化ナトリウム20. 3gの無水ジメチルスルホキシド400 ml 懸濁液を、90℃で5時間攪拌した。反応混合物に水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去して黄色液体を得た。メタノールを加えて析出した結晶を濾取し、結晶をメタノールで洗浄して70. 0gの無色結晶を得た。塩化メチレンとメタノールの混液から再結晶して、融点 $138\sim139$ ℃の無色結晶を得た。

元素分析值 C₂₆ H₂₆ N₂

理論值 C, 85.21 ; H, 7.15 ; N, 7.64

実験値 C,85.35 ; H,7.26; N,7.62

参考例10の方法に従って、参考例11~13の化合物を得た。

参考例		物性(再結晶溶媒)
11	Ph ₃ CN CN	無色結晶(MeOH-Et₂O) mp,158.5-160.5℃ 元素分析値 C₂,H₂,N₂ 理論値 C, 85.22; H, 7.42; N, 7.36 実験値 C, 85.21; H, 7.52; N, 7.34
12	BocNCN	無色プリズム状晶(iso-Pr₂O-n-Heptane) mp,48-49℃ 元素分析値 C₁₂H₂₀N₂O₂ 理論値 C, 64.26; H, 8.99; N, 12.49 実験値 C, 64.01; H, 9.24; N, 12.35
13	BocN_CN	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,89-90℃ 元素分析値 C₁₁H₁8N₂O₃ 理論値 C, 58.39; H, 8.02; N, 12.38 実験値 C, 58.31; H, 8.01; N, 12.37

参考例14

N-トリフェニルメチルー4-ピペリジン酢酸

Nートリフェニルメチルー4ーピペリジンアセトニトリル21.2g,10% 水酸化ナトリウム水溶液127ml及びエタノール312ml懸濁液を74時間還流した。氷冷下、反応混合物に10%塩酸を加えて中和し、次いで10%クエン酸水溶液を加えてpH4~5に調整し、析出した結晶を濾取し、水とメタノールで順次洗浄して23.6gの無色結晶を得た。メタノールと酢酸エチルの混液から再結晶して、融点197~209℃ (分解)の無色針状晶を得た。

元素分析值 C₂₆ H₂₇ NO₂

理論值 C, 81.01; H, 7.06; N, 3.63

実験値 C, 80.85; H, 7.17; N, 3.70

参考例 1.5

N-トリフェニルメチルー4-ピペリジン酢酸エチル

Nートリフェニルメチルー4ーピペリジン酢酸23.6g,炭酸カリウム16.

9g及び臭化エチル5.0 mlの無水N, Nージメチルホルムアミド230 ml 懸 濁液を90℃で5時間攪拌した。放冷後、反応混合物に水及び酢酸エチルを加え、 析出した結晶を濾取し、水で洗浄して20.6gの無色結晶を得た。メタノールとテトラヒドロフランの混液から再結晶して、融点165~166℃の無色結晶を得た。

元素分析值 C₂₈ H₃₁ NO₂

理論值 C, 81.32 ; H, 7.56 ; N, 3.39

実験値 C,81.08; H,7.69; N,3.43

参考例16

4,4-エチレンジオキシー1-ピペリジンアセトニトリル

4-オキソー1-ピベリジンアセトニトリル10.0g, エチレングリコール 22.6g及び無水p-トルエンスルホン酸0.62gのトルエン100ml 溶液をディーン・スターク脱水装置を付けて6時間還流した。放冷後、反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を脱水し、溶媒を留去して淡褐色液体を得た。得られた液体を酢酸エチル-n-ヘプタン(1:3)を溶出溶媒としたアルミナカラムクロマトグラフィーで精製して、12.8gの無色液体を得た。

NMRスペクトル δ (CDCl₃)ppm: 1.78(4H,t,J=6Hz),2.69(4H,t,J=6Hz),3.52(2H,s),3.96(4H,s)

IRスペクトル ν(liq.)cm⁻¹:2230,1094

マススペクトル m/z:182(M⁺)

参考例17

4-アミノメチル-N-トリフェニルメチルピペリジン

氷冷下、水素化リチウムアルミニウム4.70gの無水テトラヒドロフラン2 50ml 懸濁液中に、4ーアジドメチルーNートリフェニルメチルピペリジン47.

7gの無水テトラヒドロフラン250ml溶液を滴下し、室温で4時間攪拌した。 水冷下、反応混合物にテトラヒドロフランと10%水酸化ナトリウム水溶液の混 液を滴下した。不溶物を濾去後、テトラヒドロフランで洗浄し、合した濾液と洗 液を濃縮して48.1gの無色液体を得た。

NMR $\lambda \wedge b + \lambda \delta$ (CDCl₃)ppm: 1.14(1H, brs), 1.36(2H, brs), 1.48(2H, qd, J=5, 2.5Hz), 1.68(2H, d, J=11.5Hz), 2.59(2H, d, J=6Hz), 3.10(2H, brs), 7.14(3H, t, J=7.5Hz), 7.25(6H, t, J=7.5Hz), 7.47(6H, brs)

IRスペクトル $\nu(\text{liq.})\text{cm}^{-1}:3056,3028$

高分解能マススペクトル: C 25 H 28 N 2

理論値 m/z : 356. 2252

実験値 m/z : 356.2250

参考例 18

4-(2-アミノエチル)-N-トリフェニルメチルピペリジン

水冷下、水素化リチウムアルミニウム21.7gの無水テトラヒドロフラン3 00 ml 懸濁液中に、濃硫酸28.1gの無水テトラヒドロフラン100 ml 溶液 を滴下して30分間攪拌した。次いで氷冷下、Nートリフェニルメチルー4ーピ ペリジンアセトニトリル70.0gの無水テトラヒドロフラン300 ml 溶液を滴 下して、室温で6時間攪拌した。氷冷下、反応混合物にテトラヒドロフランと1 0%水酸化ナトリウム水溶液の混液を滴下した。不溶物を濾去後、濾液を濃縮し て得られた残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄 後脱水し、溶媒を留去して71.4gの無色液体を得た。

IRスペクトル ν(liq.)cm⁻¹: 3060,3032

高分解能マススペクトル: C 26 H 30 N 2

理論値 m/z : 370.2409

実験値 m/z : 370.2400

参考例18の方法に従って、参考例19の化合物を得た。

参考例19

4-(3-アミノプロピル)-N-トリフェニルメチルピペリジン

性状 無色液体

NMRスペクトル δ (DMSO-d₆)ppm: 0.95-1.05(1H,m),1.19-1.35(6H,m),1.41(2H,q,J=11.5Hz),1.62(2H,d,J=11.5Hz),2.47(2H,t,J=6.5Hz),2.93(2H,d,J=11.5Hz),7.15(3H,t,J=7.5Hz),7.28(6H,t,J=7.5Hz),7.38(6H,d,J=7.5Hz) I Rスペクトル ν (liq.)cm⁻¹: 2972,2920

参考例 2 0

2-(2-アミノエチル)-1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

2-(2-アジドエチル)-1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル43.0 g及び5%パラジウム炭素2.15 gのメタノール215 ml 懸濁液を、室温で9 時間接触水素化した。反応後触媒を濾去し、濾液を濃縮して37.2 gの無色液体を得た。

NMRスペクトル δ (DMSO-d₆)ppm: 1.20-1.30(1H,m), 1.38(9H,s), 1.45-1.58(4H,m), 1.72-1.82(1H,m), 2.34-2.47(2H,m), 2.65-2.76(1H,m), 3.18(2H,t,J=6Hz), 3.78-3.85(1H,m), 4.13-4.20(1H,m)

IRスペクトル ν(liq.)cm⁻¹:2976,2936,1692

参考例21

1-(2-アミノエチル)-4,4-エチレンジオキシピペリジン

4,4-エチレンジオキシー1-ピペリジンアセトニトリル12.7g及びラ

ネーニッケル1.3 ml 及び2%アンモニアメタノール溶液113 ml の懸濁液を室温、50気圧で20時間接触水素化した。反応後触媒を濾去し、濾液を濃縮して得られた淡緑色液体をアルミナカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製して、10.1 gの無色液体を得た。

NMRスペクトル δ (DMSO-d₆)ppm: 1.58(4H,t,J=6Hz),2.37(2H,t,J=6.5Hz),2.4 2(4H,t,J=6Hz),2.57(2H,t,J=6.5Hz),3.84(4H,s)

IRスペクトル ν (liq.)cm⁻¹:2956,2884,1094

参考例21の方法に従って、参考例22~25の化合物を得た。

参考		物性
例		初生
22	BocN NH ₂	無色液体 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.02-1.12 (1H,m),1.16-1.50(14H,m),1.53-1.60(1H,m),1. 70-1.77(1H,m),2.56(2H,t,J=7.5Hz),2.75-2.83 (1H,m),3.65-3.78(2H,m) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :2980,2936,1692
23	Boc N NH ₂	青緑色液体 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.40(9H,s),1.55-2.00(2H,m),2.50-2.65(1H,m),2.75-2.9 0(1H,m),2.90-3.50(4H,m),3.60-3.90(3H,m) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :1700
24	BocHN NNNNH2	暗緑色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.15(2H,brs), 1.45(9H,s),1.85-2.00(2H,m),2.00-2.20(2H,m), 2.30-2.50(2H,m),2.60-2.95(4H,m),3.40-3.60 (2H,m),4.46(1H,brs) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3332,1692
25	NN NH ₂	無色液体 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.39(9H,s),1.58-1.66(1H,m),1.68-1.90(5H,m),2.47(2H,t ,J=7.5Hz),3.13-3.22(2H,m),3.68-3.76(1H,m) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :2972,2876,1696 比旋光度 [α] ₀ ²⁰ : -54.3° (c=0.1, DMSO)

参考例 2 6

5、7-ジクロロー6-ニトロチエノ[3,2-b]ピリジン

4,5-ジヒドロー7ーヒドロキシー6ーニトロチエノ [3,2-b] ピリジンー5ーオン24.8 g及びオキシ塩化リン87 ml の混合物を、60℃で24時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を塩化メチレンとメタノール(10:1)の混液に溶解させ水中に注いだ。不溶物を濾去し、有機溶媒層を分取した。水層を更に塩化メチレンとメタノール(10:1)の混液で抽出した。合した有機溶媒層を脱水し、溶媒を留去して褐色結晶を得た。得られた褐色結晶を酢酸エチルーn-ヘキサン(1:3)を溶出溶媒としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、10.6 gの淡褐色結晶を得た。n-ヘキサンから再結晶して、融点96~97℃の淡褐色結晶を得た。

NMRスペクトル δ(CDCl₃)ppm: 7.61(1H,d,J=5.5Hz),8.07(1H,d,J=5.5Hz)

IRスペクトル ν(KBr)cm⁻¹: 1540,1368

マススペクトル m/z:248,250,252(M⁺,9:6:1)

参考例26の方法に従って、参考例27~32の化合物を得た。

参考例		物性(再結晶溶媒)
27	CI NO ₂	淡褐色結晶 NMR スペクトル & (CDCl ₃)ppm:7.87(1H, dd,J=9,2.5Hz),8.06(1H,d,J=9Hz),8.24(1 H,d,J=2.5Hz)
28	Me NO ₂	褐色結晶 NMR スペクトル & (DMSO-d ₆)ppm:2.62(3H,s),7.78(1H,dd,J=9,2Hz),7.96(1H,d,J= 2Hz),8.05(1H,d,J=9Hz)
29	MeO NO ₂	淡褐色結晶 NMR スペクトルδ(CDCl ₃)ppm:4.01(3H, s),7.42(1H,d,J=2.5Hz),7.55(1H,dd,J=9,2.5Hz),7.99(1H,d,J=9Hz)

	C 1	黄色結晶(iso-PrOH)
		mp,182-183°C
30	NO ₂	元素分析値 C ₈ H ₃ Cl ₂ N ₃ O ₂
		理論値 C, 39.37; H, 1.24; N, 17.22
	N N CI	実験値 C, 39.37; H, 1.02; N, 17.25
		淡褐色板状晶(n-Hexane)
	NO ₂	mp.64-64.5°C
31		元素分析值 C。H。Cl。N。O。
		理論値 C, 43.75; H, 3.26; N, 11.34
		実験値 C, 43.77; H, 3.02; N, 11.44
		淡黄色板状晶(n-Hexane)
	CI NO ₂	mp,94.5-95.5°C
32		元素分析值 C ₈ H ₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
		理論値 C, 41.23; H, 2.59; N, 12.02
	N CI	実験値 C, 41.12; H, 2.64; N, 12.01
	CI	実験値 C, 43.77; H, 3.02; N, 11. 淡黄色板状晶(n-Hexane) mp,94.5-95.5℃ 元素分析値 C ₈ H ₆ Cl ₂ N ₂ O ₂ 理論値 C, 41.23; H, 2.59; N, 12

参考例33

2-クロロー3-ニトロー4-[2-(N-トリフェニルメチルー4-ピペリジル) エチルアミノ] キノリン

2,4-ジクロロ-3-ニトロキノリン22.6 g及びトリエチルアミン13.0 ml のN,N-ジメチルホルムアミド60 ml 溶液に、氷冷攪拌下、4-(2-アミノエチル) -N-トリフェニルメチルピペリジン23.0 gのN,N-ジメチルホルムアミド40 ml 溶液を滴下し、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチル及び水を加え、析出した結晶を濾取し、酢酸エチルとジエチルエーテルで順次洗浄して、26.9 gの黄色結晶を得た。N,N-ジメチルホルムアミドと酢酸エチルの混液から再結晶して、融点 $223.5\sim231$ °C(分解)の黄色結晶を得た。

元素分析値 C₃₅ H₃₃ ClN₄O₂

理論值 C,72.84; H,5.76; N,9.71

実験値 C, 72.64 ; H, 5.80; N, 9.82

参考例33の方法に従って、参考例34~60の化合物を得た。

参考 例	В	R³	m	物性(再結晶溶媒)
. 34	СІ	Ph ₃ CN	2	黄色結晶(CH ₂ Cl ₂ -iso-Pr ₂ O) mp,196.5-199.5℃(分解) 元素分析値 C ₃₅ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O ₂ 理論値 C, 68.74; H, 5.27; N, 9.16 実験値 C, 68.47; H, 5.31; N, 9.18
35	н	Ph ₃ CN	1	黄色結晶(MeOH-THF) mp,214.5-225℃(分解) 元素分析値 C ₃₄ H ₃₁ ClN ₄ O ₂ 理論値 C, 72.52; H, 5.55; N, 9.95 実験値 C, 72.54; H, 5.62; N, 9.82
36	Н	Ph ₃ CN	3	黄色結晶(MeOH-iso-Pr₂O) mp,176.5-183°C(分解) 元素分析値 C₃6H₃5CIN₄O₂ 理論値 C, 73.14; H, 5.97; N, 9.48 実験値 C, 73.33; H, 6.04; N, 9.36
37	Н	BnN	2	黄色結晶(MeOH) mp,128.5-129.5℃ 元素分析値 C ₂₃ H ₂₅ ClN ₄ O ₂ 理論値 C, 65.01; H, 5.93; N, 13.19 実験値 C, 64.96; H, 6.03; N, 13.27
38	Н	BocN	0	黄色結晶(AcOEt) mp,199-202℃(分解) 元素分析値 C ₁₉ H ₂₃ ClN ₄ O ₄ 理論値 C, 56.09; H, 5.70; N, 13.77 実験値 C, 56.04; H, 5.69; N, 13.77

参考 例	В	W	物性(再結晶溶媒)
			黄色結晶(MeOH)
			mp,189.5-190.5°C
39	CI	CH	元素分析値 C₂₁H₂6Cl₂N₄O₄
			理論値 C, 53.74; H, 5.58; N, 11.94
			実験値 C, 53.61; H, 5.55; N, 11.67
			黄橙色結晶(MeOH)
			mp,185-186°C
40	Ме	CH	元素分析值 C₂₂H₂₅CIN₄O₄
}			理論値 C, 58.86; H, 6.51; N, 12.48
			実験値 C, 58.72; H, 6.60; N, 12.39
			黄橙色結晶(MeOH)
			mp,183.5-184.5°C
41	MeO	CH	元素分析值 C₂₂H₂₂CIN₄O₅
			理論値 C, 56.83; H, 6.29; N, 12.05
			実験値 C, 56.90; H, 6.34; N, 12.05
			黄色結晶(AcOEt-Et ₂ O)
			mp,157.5-161°C
42	Н	N	元素分析值 C20H26CIN5O4
			理論値 C, 55.11; H, 6.01; N, 16.07
			実験値 C, 55.18; H, 6.10; N, 15.86

参考 例	R ²	R³	物性(再結晶溶媒)
43	CI	BocN	黄色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,133-134℃ 元素分析値 C₂₁H₂⁊CIN₄O₄ 理論値 C, 57.99; H, 6.26; N, 12.88 実験値 C, 57.99; H, 6.34; N, 12.85
44	Ме	BocN	黄色結晶(EtOH) mp,138-138.5℃ 元素分析値 C ₂₂ H ₃₀ N ₄ O ₄ 理論値 C, 63.75; H, 7.30; N, 13.52 実験値 C, 63.70; H, 7.49; N, 13.44
45	СІ	N Boc	黄色針状晶(AcOEt-n-Heptane) mp,148.5-149℃ 元素分析値 C₂₁H₂7CIN₄O₄ 理論値 C, 57.99; H, 6.26; N, 12.88 実験値 C, 58.04; H, 6.27; N, 12.87
46	CI	BocN	黄色結晶(iso-Pr₂O) mp,121-122.5℃ 元素分析値 C₂₁H₂⁊CIN₄O₄ 理論値 C, 57.99; H, 6.26; N, 12.88 実験値 C, 58.04; H, 6.32; N, 12.82
47	Cl	BocN	黄色プリズム状晶(MeOH-iso-Pr₂O) mp,155-157℃ 元素分析値 C₂₀H₂₀CIN₅O₄ 理論値 C, 55.11; H, 6.01; N, 16.07 実験値 C, 54.92; H, 5.89; N, 16.00

参考 例	R²	R ³	物性(再結晶溶媒)
			黄色結晶(MeOH) mp,176.5-177.5℃
48	CI	P	元素分析值 C ₂₀ H ₂₅ CIN ₄ O ₅
<u>, </u>		BocN	理論値 C, 54.98; H, 5.77; N, 12.82
			実験値 C, 54.85; H, 5.76; N, 12.86
			黄色針状晶(AcOEt−iso−Pr₂O)
		BocHN	mp,150-150.5°C
49	CI		元素分析值 C₂₁H₂₅CIN₅O₄
			理論値 C, 56.06; H, 6.27; N, 15.57
			実験値 C, 55.92; H, 6.19; N, 15.59
		BocHN N	黄色結晶(AcOEt)
	Ме		mp,151-151.5°C
50			元素分析值 C ₂₂ H ₃₁ N ₅ O ₄
			理論値 C, 61.52; H, 7.27; N, 16.31
	•		実験値 C, 61.33; H, 7.14; N, 16.29
			黄色微針状晶(AcOEt-iso-Pr₂O)
		O N	mp,119.5-123°C
51	CI		元素分析値 C ₁₈ H ₂₁ CIN ₄ O ₄ -1/4H ₂ O
			理論値 C, 54.41; H, 5.45; N, 14.10
			実験値 C, 54.60; H, 5.45; N, 14.19

参考例	R³	m	物性(再結晶溶媒)
52	HO	2	黄色プリズム状晶 (AcOEt-n-Heptane) mp,121-123℃ 元素分析値 C ₁₆ H ₁₉ ClN ₄ O ₃ 理論値 C, 54.78; H, 5.46; N, 15.97 実験値 C, 54.70; H, 5.51; N, 15.93

53	O N	2	黄色結晶(MeOH) mp,123-124℃ 元素分析値 C ₁₅ H ₁₇ CIN ₄ O ₃ 理論値 C, 53.50; H, 5.09; N, 16.64 実験値 C, 53.44; H, 4.94; N, 16.60
54	0 N	3	黄褐色結晶(MeOH) mp,163-164℃ 元素分析値 C ₁₆ H ₁₉ CIN ₄ O ₃ 理論値 C, 54.78; H, 5.46; N, 15.97 実験値 C, 54.79; H, 5.36; N, 15.95
55		2	黄褐色結晶(MeOH) mp,145-146℃ 元素分析値 C ₁₆ H ₁₉ CIN ₄ O ₂ 理論値 C, 57.40; H, 5.72; N, 16.73 実験値 C, 57.23; H, 5.75; N, 16.74
56	_N_	2	黄色結晶(iso-Pr₂O) mp,102.5-103℃ 元素分析値 C₁₅H₁,CIN₄O₂ 理論値 C, 56.16; H, 5.34; N, 17.47 実験値 C, 56.14; H, 5.37; N, 17.41

参考例		物性(再結晶溶媒)
57	NH NO ₂	黄色プリズム状晶 (iso-Pr₂O-n-Heptane) mp,96-98℃ 元素分析値 C₂₀H₂₅CIN₄O₄ 理論値 C, 57.07; H, 5.99; N, 13.31 実験値 C, 57.04; H, 5.92; N, 13.26 比旋光度 [α]₀²⁰:-97.3° (c=0.1, DMSO)
58	BocN NH NO ₂	淡黄色結晶(MeOH) mp,135-135.5℃ 元素分析値 C₂₁H₃₁CIN₄O₄ 理論値 C, 57.46; H, 7.12; N, 12.76 実験値 C, 57.33; H, 7.15; N, 12.74

59	BocN NH NO ₂	赤色液体 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:0.98(2H ,q,J=12.5Hz),1.20-1.30(1H,m),1.41(9H,s),1. 59(2H,d,J=12.5Hz),2.04(2H,quin,J=8Hz),2. 60-2.72(4H,m),2.79(2H,t,J=8Hz),2.93(2H,t,J=8Hz),3.21(2H,q,J=6.5Hz),3.89(2H,d,J=12.5Hz),6.52(1H,t,J=6.5Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :1688,1526,136 6
60	BocN NH NO ₂	橙色結晶(iso-PrOH) mp,148.5-150℃ 元素分析値 C ₁₉ H ₂₅ CIN ₄ O ₄ S 理論値 C, 51.75; H, 5.71; N, 12.71 実験値 C, 51.64; H, 5.80; N, 12.69

参考例 6 1

3-rミノー $2-\rho$ ロロー4-[2-(N-r)]フェニルメチルー4-rピペリジル) エチルアミノ] キノリン

塩化ニッケル・六水和物 6.56 g及びメタノール 22.3 ml のテトラヒドロフラン 100 ml 溶液中に氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム 2.09 gを添加した後、2-クロロ-3-ニトロ-4- [2-(N-トリフェニルメチル-4-ビベリジル) エチルアミノ] キノリン 31.9 gのテトラヒドロフラン 300 ml 懸濁液を加えた。続いて、水素化ホウ素ナトリウム 8.35 gを 4 回に分けて添加し、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物に水 50 ml を加え、不溶物を濾去し、濾液を濃縮した後、水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去した。得られた淡緑色液体を酢酸エチルとジイソプロビルエーテルで順次洗浄して 20.1 gの淡緑色結晶を得た。イソプロパノールとライソプロピルエーテルで順次洗浄して 20.1 gの淡緑色結晶を得た。イソプロパノールから再結晶し、融点 116~1210の淡緑色結晶を得た。

元素分析值 C 35 H 35 C 1 N 4

理論值 C, 76.83 ; H, 6.45 ; N, 10.24

実験値 C,76.74; H,6.54; N,10.17

参考例61の方法に従って、参考例62~88の化合物を得た。

参考例	В	R³	m	物性(再結晶溶媒)
62	СІ	Ph ₃ CN	2	無色結晶(EtOH) mp,197-198.5℃ 元素分析値 C ₃₅ H ₃₄ Cl ₂ N ₄ 理論値 C, 72.28; H, 5.89; N, 9.63 実験値 C, 72.45; H, 6.17; N, 9.34
63	Н	Ph ₃ CN	1	褐色液体 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.20-1. 45(3H,m),1.49(2H,q,J=11.5Hz),1.72(2H,d,J=11.5Hz),3.18(2H,t,J=7Hz),4.89(2H,s),5.09 (1H,t,J=7Hz),7.14(3H,t,J=7.5Hz),7.27(6H,t,J=7.5Hz),7.35-7.45(8H,m),7.66(1H,d,J=8Hz),7.99(1H,d,J=8Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3356,3056
64	Н	Ph ₃ CN	3	無色結晶(iso-Pr ₂ O) mp,149-158℃ 元素分析値 C ₃₆ H ₃₇ CIN ₄ 理論値 C, 77.05; H, 6.65; N, 9.98 実験値 C, 76.93; H, 6.81; N, 9.97
65	Н	BnN	2	褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.20-1.50(3H,m),1.60(2H,q,J=7.5Hz),1.66(2H,d,J=11Hz),1.94(2H,t,J=11Hz),2.88(2H,d,J=11Hz),3.27(2H,q,J=7.5Hz),3.49(2H,s),3.79(1H,t,J=7.5Hz),4.06(2H,brs),7.20-7.35(5H,m),7.45(1H,td,J=8,1.5Hz),7.49(1H,td,J=8,1.5Hz),7.74(1H,dd,J=8,1.5Hz),7.89(1H,dd,J=8,1.5Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3360マススペクトル m/z:394,396(M ⁺ ,3:1)

				W N CI
参考 例	В	W	m	物性(再結晶溶媒)
66	Н	СН	0	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,167-167.5℃ 元素分析値 C₁9H₂5CIN₄O₂ 理論値 C, 60.55; H, 6.69; N, 14.87 実験値 C, 60.47; H, 6.83; N, 14.81
67	CI	СН	2	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,154-155.5℃ 元素分析値 C₂₁H₂8Cl₂N₄O₂ 理論値 C, 57.40; H, 6.42; N, 12.75 実験値 C, 57.31; H, 6.37; N, 12.69
68	Ме	СН	2	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,129-129.5℃ 元素分析値 C₂₂H₃₁CIN₄O₂ 理論値 C, 63.07; H, 7.46; N, 13.37 実験値 C, 63.02; H, 7.56; N, 13.33
69	MeO	СН	2	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,140.5-141℃ 元素分析値 C₂₂H₃₁ClN₄O₃ 理論値 C, 60.75; H, 7.18; N, 12.88 実験値 C, 60.61; H, 7.17; N, 12.81
70	Н	N	2	褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.14(2H,qd,J=1 2,3Hz),1.40-1.48(11H,m),1.50-1.70(5H,m),2.67 (2H,t,J=12Hz),3.40(2H,t,J=7.5Hz),4.07(3H,brs), 7.39(1H,dd,J=8.5,4.5Hz),8.29(1H,dd,J=8.5,2Hz) ,8.91(1H,dd,J=4.5,2Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3344,2928,1694 マススペクトル m/z:405,407(M ⁺ ,3:1)

			V N R
参考 例	R²	R ³	物性(再結晶溶媒)
71	CI	BocN	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,115.5-116℃ 元素分析値 C₂₁H₂9CIN₄O₂ 理論値 C, 62.29; H, 7.22; N, 13.84 実験値 C, 61.99; H, 7.28; N, 13.73
72	Ме	BocN	無色結晶(iso-Pr ₂ O) mp,132.5-134.5℃ 元素分析値 C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O ₂ 理論値 C, 68.72; H, 8.39; N, 14.57 実験値 C, 68.65; H, 8.65; N, 14.48
73	CI	N Boc	無色プリズム状晶 (iso-Pr₂O-n-Heptane) mp,108-110℃ 元素分析値 C₂₁H₂9CIN₄O₂ 理論値 C, 62.29; H, 7.22; N, 13.84 実験値 C, 62.18; H, 7.42; N, 13.81
74	CI	BocN	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,104-106℃ 元素分析値 C₂₁H₂9CIN₄O₂ 理論値 C, 62.29; H, 7.22; N, 13.84 実験値 C, 62.11; H, 7.35; N, 13.79
75	CI	BocN	無色プリズム状晶(AcOEt-iso-Pr ₂ O) mp,128-128.5℃ 元素分析値 C ₂₀ H ₂₈ CIN ₅ O ₂ 理論値 C, 59.18; H, 6.95; N, 17.25 実験値 C, 59.16; H, 6.84; N, 17.15

参考 例	R ²	R³	物性(再結晶溶媒)
76	CI	BocN	緑色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.47(9H,s),1. 78(2H,q,J=6Hz),2.69(1H,brs),2.99(1H,brs),3. 30-3.40(1H,m),3.50-3.55(1H,m),3.55-3.70(2 H,m),3.75-4.05(3H,m),4.27(2H,brs),7.40-7.5 0(2H,m),7.80(1H,d,J=7.5Hz),7.90(1H,d,J=7.5 Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3356,1696 マススペクトル m/z:406,408(M ⁺ ,3:1)
77	CI	BocHN	褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.40-1.55(2H,m),1.46(9H,s),2.00-2.05(2H,m),2.15-2.25(2H,m),2.45(2H,t,J=5.5Hz),2.80-2.90(2H,m),3.3 5(2H,t,J=5.5Hz),3.53(1H,brs),4.34(1H,brs),4.49(1H,brs),7.40-7.50(2H,m),7.85-7.90(2H,m) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3356,1694 マススペクトル m/z:419,421(M ⁺ ,3:1)
78	Ме	BocHN	緑色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.40-1.60(2H ,m),1.46(9H,s),2.00-2.10(2H,m),2.10-2.25(2 H,m),2.46(2H,t,J=5.5Hz),2.64(3H,s),2.85-2.9 0(2H,m),3.25(2H,t,J=5.5Hz),3.54(1H,brs),4.1 3(2H,brs),4.49(1H,brs),7.39(1H,t,J=8.5Hz),7.44(1H,t,J=8.5Hz),7.89(1H,d,J=8.5Hz),7.91(1 H,d,J=8.5Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3352,1704 マススペクトル m/z:399(M ⁺)

			V N CI
参考例	R³	m	物性(再結晶溶媒)
79	N Boc	2	無色板状晶(AcOEt-iso-Pr ₂ O) mp,104-105°C 元素分析値 C ₂₀ H ₂₇ CIN ₄ O ₂ 理論値 C, 61.45; H, 6.96; N, 14.33 実験値 C, 61.49; H, 6.81; N, 14.35 比旋光度 [α] ₀ ²⁰ : -20.9° (c=0.1, DMSO)
80		2	無色結晶(iso-Pr ₂ O) mp,96.5-99°C 元素分析値 C ₁₈ H ₂₃ CIN ₄ O ₂ 理論値 C, 59.58; H, 6.39; N, 15.44 実験値 C, 59.30; H, 6.67; N, 15.30
81	HON_	2	無色結晶(AcOEt) mp,126-128℃ 元素分析値 C ₁₆ H ₂₁ CIN ₄ O 理論値 C, 59.90; H, 6.60; N, 17.46 実験値 C, 59.71; H, 6.87; N, 17.32
82	0 N	2	黄褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:2.49(2H,t,J=5H z),2.50-2.60(4H,m),3.30-3.40(2H,m),3.75-3.85(4H,m),4.39(1H,brs),4.50(2H,brs),7.44(1H,td,J=8.5,1Hz),7.48(1H,td,J=8.5,1Hz),7.89(1H,dd,J=8.5,1Hz),7.91(1H,dd,J=8.5,1Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3348
83	O N	3	黄褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.89(2H,quin,J=6Hz),2.45-2.60(4H,m),2.63(2H,t,J=6Hz),3.30(2H,t,J=6Hz),3.78(4H,t,J=4.5Hz),4.50(3H,brs),7.44(1H,td,J=7.5,1Hz),7.47(1H,td,J=7.5,1Hz),7.83(1H,dd,J=7.5,1Hz),7.90(1H,dd,J=7.5,1Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3344マススペクトル m/z:320,322(M ⁺ , 3:1)

参考例	\mathbb{R}^3	物性
84		緑褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.45-1.60(2H,m),1.60-1. 70(4H,m),2.35-2.60(4H,m),2.39(2H,t,J=5Hz),3.37(2H,t,J=5Hz),4.31(1H,brs),4.67(2H,brs),7.44(1H,td,J=7,1Hz),7.4 7(1H,td,J=7,1Hz),7.87(1H,dd,J=7,1Hz),7.94(1H,dd,J=7,1Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3432,3340 マススペクトル m/z:304,306(M ⁺ ,3:1)
85		暗褐色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.80-1.90(4H,m),2.57(2H, t,J=5.5Hz),2.60-2.70(4H,m),3.40(2H,t,J=5.5Hz),4.27(3H, brs),7.43(1H,td,J=7.5,2Hz),7.46(1H,td,J=7.5,2Hz),7.87(1H,dd,J=7.5,2Hz),7.93(1H,dd,J=7.5,2Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :3436,3348 マススペクトル m/z:290,292(M ⁺ ,3:1)

参考例		物性(再結晶溶媒)
86	BocN NH NH2	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,130.5-131.5℃ 元素分析値 C₂₁H₃₃CIN₄O₂ 理論値 C, 61.67; H, 8.13; N, 13.70 実験値 C, 61.52; H, 8.29; N, 13.65
87	BocN NH NH2	無色結晶(CICH₂CH₂CI-iso-Pr₂O) mp,141.5-142.5℃ 元素分析値 C₂₀H₃₁CIN₄O₂ 理論値 C, 60.82; H, 7.91; N, 14.19 実験値 C, 60.63; H, 7.60; N, 14.03

BocN NH NH2

灰色結晶(AcOEt)
mp,168-169℃
元素分析値 C₁₉H₂₇CIN₄O₂S
理論値 C, 55.53; H, 6.62; N, 13.63
実験値 C, 55.54; H, 6.87; N, 13.63

実施例1

4-2000-1-[2-(N-トリフェニルメチルー4-ピペリジル) エチル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン

3-アミノ-2-クロロ-4-[2-(N-トリフェニルメチルー4-ピベリジル) エチルアミノ] キノリン19.9g,オルトぎ酸エチル24.1 ml 及び<math>p-トルエンスルホン酸・一水和物0.68gのトルエン200 ml 溶液を6時間還流した。放冷後析出した結晶を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄して16.4gの無色結晶を得た。メタノールとテトラヒドロフランの混液から再結晶して、融点229~234.5 $^{\circ}$ C(分解)の無色結晶を得た。

元素分析值 C₃₆ H₃₃ ClN₄

理論值 C,77.61; H,5.97; N,10.06

実験値 C,77.50; H,5.98; N,9.95

実施例2

3-アミノー2-クロロー4-[2-(N-トリフェニルメチルー4-ピベリジル) エチルアミノ] キノリン2.50g及びトリエチルアミン0.76 mlの無水テトラヒドロフラン60 ml 溶液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸無水物0.63 mlの無水テトラヒドロフラン40 ml 溶液を滴下し、室温で2時間攪拌した。反応混合物から溶媒を留去し、残渣に水及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、脱水後溶媒を

留去した。得られた淡黄色固体 3.03 g及び p-トルエンスルホン酸・一水和物 0.30 gのトルエン 100 ml 溶液を 20 時間還流した。反応後溶媒を留去し、残渣にメタノール及びアセトンを加えて析出した結晶を濾取し、 1.79 gの無色結晶を得た。

実施例3

4-[2-(4-メチル-2-フェニルー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-1-イル) エチル] <math>-1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

4-[2-[(3-r)]-2-x+r)+1)-4-(1) アミノ] エチル] -1-x+r アミンカルボン酸 tert-ブチル 0.65g 、ベンズアルデヒド0.29g 及び 2.3-y+r の 1.4-x+r の 1.

元素分析值 C 29 H 34 N 4 O 2

理論值 C,74.01; H,7.28; N,11.91

実験値 C,73.95; H,7.54; N,11.84

実施例1~3の方法に従って、実施例4~72の化合物を得た。

				N CI
実施例	R¹	В	m	物性(再結晶溶媒)
				無色結晶(MeOH)
				mp,232-239℃(分解)
4	Н	н	1	元素分析値 C ₃₅ H ₃₁ CIN ₄
				理論値 C, 77.40; H, 5.75; N, 10.32
		1		実験値 C, 77.35; H, 5.79; N, 10.19
				淡黄色結晶(AcOEt)
				mp,165-168℃(分解)
5	Ph	Н	1	元素分析值 C41H35CIN4
:	<u> </u>			理論値 C, 79.53; H, 5.70; N, 9.05
				実験値 C, 79.29; H, 5.74; N, 9.05
		-		無色結晶(MeOH)
		<u> </u>		mp,266-268℃(分解)
6	Н	CI	2	元素分析值 C ₃₆ H ₃₂ Cl ₂ N ₄
				理論値 C, 73.09; H, 5.45; N, 9.47
				実験値 C, 73.15; H, 5.54; N, 9.41
				淡黄色結晶(CH₂Cl₂-EtOH)
				mp,246.5-249°C
7	Ph	Н	2	元素分析值 C ₄₂ H ₃₇ CIN ₄
				理論値 C, 79.66; H, 5.89; N, 8.85
				実験値 C, 79.55; H, 6.12; N, 8.71
				無色結晶(AcOEt)
				mp,227.5-231℃(分解)
8	Ph	H	3	元素分析值 C43H39CIN4·1/4H2O
				理論値 C, 79.24; H, 6.11; N, 8.60
				実験値 C, 79.26; H, 6.09; N, 8.55

					Y N CI
実施例	R¹	В	R ^A	m	物性(再結晶溶媒)
9	Н	Н	Bn	2	無色結晶(AcOEt) mp,124.5-125℃ 元素分析値 C₂₄H₂₅CIN₄ 理論値 C, 71.19; H, 6.22; N, 13.84 実験値 C, 71.22; H, 5.97; N, 13.79
10	Ph	Н	Вос	0	無色結晶(AcOEt-MeOH) mp,250-255℃(分解) 元素分析値 C ₂₆ H ₂₇ ClN ₄ O ₂ 理論値 C, 67.45; H, 5.88; N, 12.10 実験値 C, 67.42; H, 5.88; N, 12.02
11	Н	Н	Вос	2	無色結晶(AcOEt) mp,188-189℃ 元素分析値 C₂₂H₂⁊CIN₄O₂ 理論値 C, 63.68; H, 6.56; N, 13.50 実験値 C, 63.45; H, 6.60; N, 13.40
12	Ph	CI	Вос	2	無色結晶(AcOEt) mp,192-193℃ 元素分析値 C₂8H₃0Cl₂N₄O₂ 理論値 C, 64.00; H, 5.75; N, 10.66 実験値 C, 64.04; H, 5.59; N, 10.61
13	Ph	Ме	Вос	2	無色結晶(AcOEt) mp,182.5-183.5℃ 元素分析値 C₂9H₃3CIN₄O₂ 理論値 C, 68.97; H, 6.59; N, 11.09 実験値 C, 68.91; H, 6.41; N, 11.06

			`W	N CI
実施例	В	R³	W	物性(再結晶溶媒)
14	MeO	BocN	СН	無色結晶(AcOEt) mp,188.5-189.5℃ 元素分析値 C ₂₉ H ₃₃ ClN ₄ O ₃ 理論値 C, 66.85; H, 6.38; N, 10.75 実験値 C, 66.70; H, 6.42; N, 10.70
15	H	BocN	N	無色結晶(MeOH) mp,225.5-227.5℃(分解) 元素分析値 C ₂₇ H ₃₀ CIN ₅ O ₂ 理論値 C, 65.91; H, 6.15; N, 14.23 実験値 C, 65.85; H, 6.21; N, 14.21
16	Н	BocN	СН	無色結晶(AcOEt-n-Heptane) mp,159-161℃ 元素分析値 C₂8H₃1CIN₄O₂ 理論値 C, 68.49; H, 6.36; N, 11.41 実験値 C, 68.36; H, 6.27; N, 11.37
17	Н	N Boc	СН	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,154.5-156℃ 元素分析値 C₂8H₃1CIN₄O₂ 理論値 C, 68.49; H, 6.36; N, 11.41 実験値 C, 68.59; H, 6.15; N, 11.38

18	Н	BocN	СН	無色結晶(AcOEt) mp,166.5-167.5℃ 元素分析値 C ₂₈ H ₃₁ CIN ₄ O ₂ 理論値 C, 68.49; H, 6.36; N, 11.41 実験値 C, 68.50; H, 6.43; N, 11.32
----	---	------	----	---

			N N
実施例	R²	R³	物性(再結晶溶媒)
19	CI	BocN	無色微針状晶(AcOEt) mp,186.5-187.5℃ 元素分析値 C ₂₇ H ₃₀ ClN ₅ O ₂ 理論値 C, 65.91; H, 6.15; N, 14.23 実験値 C, 65.97; H, 6.31; N, 14.18
20	CI	BocN	無色結晶(MeOH) mp,195.5-196.5℃ 元素分析値 C₂,H₂,CIN₄O₃ 理論値 C, 65.78; H, 5.93; N, 11.36 実験値 C, 65.73; H, 5.86; N, 11.38
21	СІ	BocHN N	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,191.5-192℃ 元素分析値 C₂8H₃2CIN₅O₂ 理論値 C, 66.46; H, 6.37; N, 13.84 実験値 C, 66.42; H, 6.33; N, 13.69
22	Ме	BocHN	無色結晶(AcOEt-iso-Pr ₂ O) mp,164.5-165℃ 元素分析値 C ₂₉ H ₃₅ N ₅ O ₂ 理論値 C, 71.72; H, 7.26; N, 14.42 実験値 C, 71.40; H, 7.24; N, 14.28

				V N CI
実施例	R'	\mathbb{R}^3	m	物性(再結晶溶媒)
23	Ph		2	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,185-188℃ 元素分析値 C₂₅H₂₅CIN₄O₂ 理論値 C, 66.88; H, 5.61; N, 12.48 実験値 C, 66.59; H, 5.63; N, 12.45
24	Ph	HO	2	無色結晶(iso-PrOH) mp,164-170℃ 元素分析値 C₂₃H₂₃CIN₄O 理論値 C, 67.89; H, 5.70; N, 13.77 実験値 C, 67.62; H, 5.71; N, 13.63
25	Ph	0 N	2	淡黄褐色結晶(AcOEt) mp,182-183℃ 元素分析値 C₂₂H₂₁CIN₄O・1/4H₂O 理論値 C, 66.49; H, 5.45; N, 14.10 実験値 C, 66.26; H, 5.50; N, 14.03
26	Н	0 N	3	淡褐色結晶(AcOEt) mp,130.5-131.5℃ 元素分析値 C ₁₇ H ₁₉ CIN ₄ O 理論値 C, 61.72; H, 5.79; N, 16.94 実験値 C, 61.72; H, 5.76; N, 16.90
27	Ph	0 N	3	淡褐色結晶(MeOH) mp,183.5-184.5℃ 元素分析値 C₂₃H₂₃CIN₄O 理論値 C, 67.89; H, 5.70; N, 13.77 実験値 C, 67.91; H, 5.66; N, 13.80

				V N CI
実施例	R¹	R³	m	物性(再結晶溶媒)
28	Н		2	淡褐色結晶(iso-Pr₂O) mp,105-105.5℃ 元素分析値 C₁,H₁,CIN₄ 理論値 C, 64.86; H, 6.08; N, 17.80 実験値 C, 64.83; H, 6.11; N, 17.72
29	Ph		2	淡褐色結晶(MeOH) mp,226-227℃ 元素分析値 C₂₃H₂₃CIN₄ 理論値 C, 70.67; H, 5.93; N, 14.33 実験値 C, 70.44; H, 5.96; N, 14.29
30	Н		2	褐色結晶 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.80-1.9 0(4H,m),2.58-2.76(4H,m),3.14-3.22(2H,m),4.78-4.91(2H,m),7.68(1H,t,J=6.5Hz),7.72(1H,t,J=6.5Hz),8.13(1H,s),8.22(2H,d,J=6.5Hz) マススペクトル m/z:300,302(M*,3:1)
31	Ph		2	淡褐色結晶(MeOH) mp,191-192℃ 元素分析値 C₂₂H₂₁CIN₄ 理論値 C, 70.11; H, 5.62; N, 14.87 実験値 C, 70.00; H, 5.65; N, 14.86

		
実施 例		物性(再結晶溶媒)
32	Ph Boc N CI	無色無晶形固体 NMRスペクトルδ(DMSO-d ₆)ppm:0.9 9(3H,brs),1.32(3H,brs),1.68(2H,brs),2. 13(1H,brs),2.49(9H,s),4.62-4.72(2H,m),7.60-7.67(3H,m),7.74-7.82(4H,m),8. 13(1H,dd,J=8,1.5Hz),8.42(1H,d,J=8Hz) IR スペクトルν(KBr)cm ⁻¹ :1690 マススペクトル m/z:476,478(M ⁺ ,3:1) 比旋光度 [α] ₆ ²⁰ : -60.2° (c=0.1, DMSO)
33	Boch Ph	無色結晶(AcOEt) mp,215-218℃(分解) 元素分析値 C ₂₈ H ₃₅ ClN ₄ O ₂ 理論値 C, 67.93; H, 7.13; N, 11.32 実験値 C, 67.70; H, 7.17; N, 11.23
34	BocN Ph	無色結晶(MeOH-iso-PrOH) mp,185-188℃ 元素分析値 C₂7H₃3CIN₄O₂ 理論値 C, 67.42; H, 6.91; N, 11.65 実験値 C, 67.31; H, 6.66; N, 11.57
35	BocN Ph	褐色結晶(AcOEt) mp,199-200℃ 元素分析値 C₂6H₂9CIN4O2S 理論値 C, 62.83; H, 5.88; N, 11.27 実験値 C, 62.74; H, 5.83; N, 11.16

実施 例	R ¹	物性(再結晶溶媒)
		淡褐色結晶(iso-PrOH)
		mp,202-203°C
36	Ме	元素分析值 C₂₃H₂₂CIN₄O₂
		理論値 C, 64.40; H, 6.81; N, 13.06
		実験値 C, 64.39; H, 7.04; N, 12.95
		無色結晶(AcOEt-iso-Pr ₂ O)
		mp,159.5-160.5°C
37	n-Bu	元素分析值 C ₂₆ H ₃₅ CIN ₄ O ₂
		理論値 C, 66.30; H, 7.49; N, 11.89
		実験値 C, 66.16; H, 7.53; N, 11.82
		無色結晶(iso-PrOH)
		mp,174-175°C
38		元素分析値 C ₂₈ H ₃₇ CIN ₄ O ₂ ·1/4H ₂ O
		理論値 C, 67.05; H, 7.54; N, 11.17
		実験値 C, 67.08; H, 7.47; N, 10.92
	Bn	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O)
		mp,165-166.5°C
39		元素分析值 C₂9H₃3CIN₄O₂
		理論値 C, 68.97; H, 6.59; N, 11.09
		実験値 C, 68.93; H, 6.72; N, 10.99
		無色結晶(AcOEt)
		mp,219-220.5℃(分解)
40		元素分析値 C ₃₀ H ₃₃ ClN ₄ O ₂ ·1/4H ₂ O
		理論値 C, 69.08; H, 6.47; N, 10.74
		実験値 C, 69.25; H, 6.41; N, 10.69

<u>_</u>		
実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
41	Me	無色結晶(MeOH) mp,137-142℃ 元素分析値 C₂9H₃3CIN₄O₂-1/2H₂O 理論値 C, 67.76; H, 6.67; N, 10.90 実験値 C, 67.82; H, 6.49; N, 10.92
42	OMe	無色結晶(MeOH) mp,153.5-157℃ 元素分析値 C₂9H₃3CIN₄O₃ 理論値 C, 66.85; H, 6.38; N, 10.75 実験値 C, 66.84; H, 6.54; N, 10.78
43	F	無色結晶(AcOEt) mp,160-161℃ 元素分析値 C₂8H₃0CIFN₄O₂•1/8H₂O 理論値 C, 65.78; H, 5.96; N, 10.96 実験値 C, 65.57; H, 5.67; N, 10.94
44	F	無色微針状晶(AcOEt-n-Heptane) mp,180-182℃ 元素分析値 C ₂₈ H ₃₀ CIFN ₄ O ₂ 理論値 C, 66.07; H, 5.94; N, 11.01 実験値 C, 66.10; H, 5.71; N, 11.06
45	F	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,126-129.5℃ 元素分析値 C₂8H₃0ClFN₄O₂ 理論値 C, 66.07; H, 5.94; N, 11.01 実験値 C, 66.06; H, 5.76; N, 11.01

実施例	R ^t	物性(再結晶溶媒)
46	F F	無色結晶(iso-PrOH) mp,199.5-200℃ 元素分析値 C₂8H₂7CIF₄N₄O₂ 理論値 C, 59.74; H, 4.83; N, 9.95 実験値 C, 59.61; H, 4.89; N, 9.90
47	F F F	無色結晶(iso-PrOH) mp,216.5-217.5℃ 元素分析値 C ₂₈ H ₂₆ CIF ₅ N ₄ O ₂ 理論値 C, 57.89; H, 4.51; N, 9.64 実験値 C, 57.88; H, 4.56; N, 9.62
48	N N	無色結晶(AcOEt) mp,199.5-200.5℃ 元素分析値 C₂¬H₃₀CIN₅O₂ 理論値 C, 65.91; H, 6.15; N, 14.23 実験値 C, 65.77; H, 5.99; N, 14.25
49	N	無色プリズム状晶 (AcOEt-n-Heptane) mp,182-183℃ 元素分析値 C₂7H30CIN5O2 理論値 C, 65.91; H, 6.15; N, 14.23 実験値 C, 65.95; H, 6.26; N, 14.24
50	·	無色プリズム状晶(AcOEt) mp,213-214℃ 元素分析値 C ₂₇ H ₃₀ CIN ₅ O ₂ 理論値 C, 65.91; H, 6.15; N, 14.23 実験値 C, 65.87; H, 6.20; N, 14.23

R ¹	物性(再結晶溶媒)
	無色結晶(MeOH)
	mp,179-186°C
	元素分析值 C₂₀H₃₃CIN₄O₂S
	理論値 C, 64.85; H, 6.19; N, 10.43
	実験値 C, 64.82; H, 6.45; N, 10.37
	無色結晶(iso-PrOH)
CF ₂	mp,203-203.5°C
	元素分析值 C₂9H₃0ClF₃N₄O₂
	理論値 C, 62.31; H, 5.41; N, 10.02
	実験値 C, 62.24; H, 5.42; N, 9.99
	無色結晶(AcOEt)
Ph	mp,224-225°C
	元素分析值 C ₃₄ H ₃₅ ClN ₄ O ₂
	理論値 C, 72.01; H, 6.22; N, 9.88
	実験値 C, 72.02; H, 6.21; N, 9.92
	無色結晶(iso-PrOH)
OPh	mp,197-198°C
	元素分析值 C ₃₄ H ₃₅ CIN ₄ O ₃
	理論値 C, 70.03; H, 6.05; N, 9.61
	実験値 C, 69.83; H, 6.08; N, 9.58
	無色結晶(MeOH)
	mp,196.5-197°C
	元素分析值 C₂₅H₂₅ClN₄O₃
	理論値 C, 64.93; H, 6.08; N, 11.65
	実験値 C, 64.83; H, 6.27; N, 11.69
	CF ₃

実施例	R¹	R²	物性(再結晶溶媒)
		-	淡黄色結晶(iso-PrOH)
			mp,185.5-186°C
56		Me	元素分析值 C ₂₇ H ₃₂ N ₄ O ₃
			理論値 C, 70.41; H, 7.00; N, 12.16
	•		実験値 C, 70.32; H, 7.19; N, 12.13
			無色結晶(MeOH)
	·		mp,151.5-153°C
57	3	Cl	元素分析值 C₂₀H₂₀CIN₄O₂S
			理論値 C, 62.83; H, 5.88; N, 11.27
			実験値 C, 62.77; H, 6.01; N, 11.24
			淡黄色結晶(iso-PrOH)
	S		mp,181.5-182.5°C
58		Ме	元素分析值 C₂γH₃₂N₄O₂S
			理論値 C, 68.04; H, 6.77; N, 11.75
			実験値 C, 67.86; H, 6.99; N, 11.63
			無色結晶(AcOEt)
	5		mp,197-198°C
59)=N	CI	元素分析值 C₂₅H₂₅CIN₅O₂S
	. /		理論値 C, 60.29; H, 5.67; N, 14.06
			実験値 C, 59.98; H, 5.54; N, 13.84
:			無色結晶(AcOEt−iso−Pr₂O)
	S		mp,191-193°C
60)=N	Ме	元素分析値 C ₂₆ H ₃₁ N ₅ O ₂ S
			理論値 C, 65.38; H, 6.54; N, 14.66
			実験値 C, 65.34; H, 6.53; N, 14.43

		N We
実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
61	F	黄色無晶形固体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.06-1.09(2H,m),1 .30-1.40(1H,m),140-1.45(2H,m),1.44(9H,s),1.82 -1.90(2H,m),2.55-2.62(2H,m),3.05(3H,s),4.00-4.1 0(2H,m),4.62(2H,t,J=7.5Hz),7.27-7.30(2H,m),7.61 (1H,t,J=7Hz),7.67-7.71(3H,m),8.14(1H,d,J=7.5Hz),8.24(1H,d,J=7.5Hz) IR スペクトル ν (KBr)cm ⁻¹ :1692 マススペクトル m/z:488(M ⁺)
62	F F	無色結晶(AcOEt) mp,195-196℃ 元素分析値 C₂9H₂9F₅N₄O₂ 理論値 C, 62.14; H, 5.21; N, 9.99 実験値 C, 62.07; H, 5.25; N, 9.94
63	N	淡黄色結晶(AcOEt) mp,199.5-200.5℃ 元素分析値 C ₂₈ H ₃₃ N ₅ O ₂ 理論値 C, 71.31; H, 7.05; N, 14.85 実験値 C, 71.37; H, 7.14; N, 14.83
64	CF ₃	無色結晶(MeOH-iso-Pr₂O) mp,177.5-179℃ 元素分析値 C₃₀H₃₃F₃N₄O₂ 理論値 C, 66.90; H, 6.18; N, 10.40 実験値 C, 66.89; H, 6.08; N, 10.37
65	HN	淡褐色結晶(AcOEt) mp,193-194℃ 元素分析值 C ₂₇ H ₃₃ N ₅ O ₂ 理論值 C, 70.56; H, 7.24; N, 15.24 実験値 C, 70.61; H, 7.16; N, 15.21

実施例	R¹	R²	物性(再結晶溶媒)
66	HN N	CI	無色結晶(EtOH) mp,240-241℃(分解) 元素分析値 C ₂₅ H ₂₉ CIN ₆ O ₂ 理論値 C, 62.43; H, 6.08; N, 17.47 実験値 C, 62.49; H, 6.02; N, 17.51
67	HN	Me	無色結晶(EtOH) mp,228.5-230℃(分解) 元素分析値 C ₂₆ H ₃₂ N ₆ O ₂ 理論値 C, 67.80; H, 7.00; N, 18.25 実験値 C, 67.72; H, 6.93; N, 18.24
68	MeN	Ме	褐色無晶形固体 NMR スペクトル & (CDCl ₃)ppm:1.10-1.20(2H,m),1 .46(9H,s),1.40-1.60(3H,m),1.90-1.98(2H,m),2.60- 2.70(2H,m),3.04(3H,s),3.86(3H,s),4.05-4.15(2H,m),4.74(2H,t,J=8Hz),6.30(1H,t,J=2.5Hz),6.52(1H,d, J=2.5Hz),6.88(1H,s),7.60(1H,t,J=8Hz),7.67(1H,t,J=8Hz),8.16(1H,d,J=8Hz),8.23(1H,d,J=8Hz) IR スペクトル ν (KBr)cm ⁻¹ :1688 マススペクトル m/z:473(M ⁺)

		···	
実施例	R¹	R²	物性(再結晶溶媒)
69	S Me	CI	黄色無晶形固体 NMR スペクトル & (CDCl ₃)ppm:1.05-1.15(2H,m),1 .40-1.50(3H,m),1.45(9H,s),1.83-1.90(2H,m),2.32(3H,s),2.60-2.70(2H,m),4.00-4.10(2H,m),4.60-4.6 5(2H,m),7.06(1H,d,J=5.5Hz),7.51(1H,d,J=5.5Hz),7 .68-7.75(2H,m),8.16(1H,d,J=7.5Hz),8.24(1H,d,J=7.5Hz)
70	Me	CI	淡黄色結晶(EtOH) mp,192-193℃ 元素分析値 C₂7H₃1CIN₄O2S·5/4H2O 理論値 C, 60.77; H, 6.33; N, 10.50 実験値 C, 60.82; H, 6.08; N, 10.17
71	S Me	Ме	黄色無晶形固体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.02-1.08(2H,m),1 .44(9H,s),1.44-1.50(3H,m),1.80-1.90(2H,m),2.31(3H,s),2.60-2.70(2H,m),3.05(3H,s),4.00-4.05(2H,m),4.59(2H,t,J=7.5Hz),7.06(1H,d,J=5.5Hz),7.49(1H,d,J=5.5Hz),7.60-7.65(2H,m),8.14(1H,d,J=8Hz),8.2 3(1H,d,J=8Hz) IR スペクトル ν (KBr)cm ⁻¹ :1688 マススペクトル m/z:490(M ⁺)
72	Me	Ме	淡黄色結晶(AcOEt) mp,141-142℃ 元素分析値 C ₂₈ H ₃₄ N ₄ O ₂ S·1/4H ₂ O 理論値 C, 67.92; H, 7.02; N, 11.31 実験値 C, 67.86; H, 6.84; N, 11.25

実施例 7-3

4-[2-(3-r)]-2-0ロロー4-+1リルアミノ)エチル]-1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル 0.60 g及びトリホスゲン0.44 gの 1, 2-ジクロロエタン 10 ml 溶液にトリエチルアミン0.41 ml を滴下し、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて中和し、1,2-ジクロロエタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後脱水し、溶媒を留去し、残渣をジイソプロビルエーテルで洗浄して0.57 gの無色結晶を得た。1,2-ジクロロエタンから再結晶して、融点222~23 $\mathbb C$ の無色結晶を得た。

元素分析值 C₂₂ H₂₇ C1N₄O₃

理論值 C, 61.32; H, 6.32; N, 13.00

実験値 C,61.15 ; H,6.34; N,13.00

実施例74

4-[2-[4-クロロ-2-(4-メタンスルフィニルフェニル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-1-イル] エチル] -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

4-[2-[4-クロロ-2-(4-メチルチオフェニル)-1 H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-1-イル] エチル]-1-ピベリジンカルボン酸 tert-ブチル <math>0.63 gの 1,4-ジオキサン 18 ml 懸濁液に、過ヨウ素酸ナトリウム 0.38 gの水 6 ml 溶液を滴下して、50 C で 13 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を 1,2-ジクロロエタン-メタノール(<math>10:1)を溶出溶媒としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して 0.47 gの無色固体を得た。イソプロパノールと水の混液から再結晶して、融点 $183\sim186$ C の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₉ H₃₃ ClN₄O₃S·1/4H₂O

理論值 C,62.46; H,6.06; N,10.05

実験値 C,62.33 ; H,5.90; N, 9.91

実施例75

4-[2-[4-クロロ-2-(4-メタンスルホニルフェニル)-1 H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-1-イル] エチル]-1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

元素分析値 C₂₉ H₃₃ C1N₄O₄S・1/4H₂O₄

理論值 C,60.72; H,5.89; N,9.77

実験値 C, 60.72 ; H, 5.81; N, 9.67

実施例76

4-ヒドロキシー2-フェニルー1ー[2-(4-ピペリジル) エチル]-1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン

4-クロロー2-フェニルー1-[2-(4-ビベリジル)エチル] ー1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン8 7 1 mg と 6 規定塩酸 2.5 ml の 1,4-ジオキサン8 ml 溶液を 3 時間還流した。反応混合物を 10 %水酸化ナトリウム水溶液で p H 10 に調整し、炭酸カリウムを加えて、 1,2-ジクロロエタンで抽出した。抽出液を脱水後、溶媒を留去して得られた残渣を酢酸エチルで洗浄して、522 mg の淡褐色結晶を得た。メタノールから再結晶して、融点 $242.5\sim244$ ∞ の淡褐色結晶を得た。

元素分析値 C₂₃ H₂₄ N₄ O · 1 / 4 H₂ O

理論值 C,73.28; H,6.55; N,14.86

実験値 C,73.32; H,6.45; N,14.77

実施例76の方法に従って、実施例77~79の化合物を得た。

				N UH
実施例	В	R³	m	物性(再結晶溶媒)
77	CI	BnN	2	無色結晶(MeOH) mp,269-280℃(分解) 元素分析値 C ₂₄ H ₂₅ CIN ₄ O 理論値 C, 68.48; H, 5.99; N, 13.31 実験値 C, 68.32; H, 6.07; N, 13.29
78	Н	HN	1	無色結晶[塩酸塩] NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.56(2H,q,J=11.5Hz),1.74(2H,d,J=11.5Hz),2.10-2.25(1H,m),2.79(2H,q,J=11.5Hz),3.24(2H,d,J=11.5Hz),4.54(2H,d,J=7.5Hz),7.29(1H,t,J=8Hz),7.49(1H,d,J=8Hz),7.50(1H,t,J=8Hz),8.00(1H,d,J=8Hz),8.38(1H,s),8.84(1H,brs),8.95(1H,brs),11.62(1H,s) IR スペクトル ν (KBr) cm ⁻¹ :3544,3228,1692マススペクトル m/z:282(M ⁺)
79	Н	BnN	1	無色結晶[塩酸塩] NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.65-1.85(4 H,m),2.00-2.15(1H,m),2.84(2H,q,J=12Hz),3.30(2H,d,J=12Hz),4.18(2H,d,J=5Hz),4.51(2H,d,J=7.5Hz),7.27(1H,t,J=6.5Hz),7.40-7.60(7H,m),7.97(1H,d,J=8Hz),8.31(1H,s),10.63(1H,brs),11.58(1H,s) IR スペクトル ν (KBr) cm ⁻¹ :3416,1672 マススペクトル m/z:372(M ⁺)

実施例80

4-[2-(4-フェノキシー1H-イミダゾ [4,5-c] キノリンー1- イル) エチル] -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

 $4-[2-(4-\rho \Box D\Box -1 H- \Lambda \in 9 \circ J][4,5-c]$ キノリン-1- Λ ル) エチル]-1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル4.4 6 g,フェノール10.1 g及び水酸化カリウム1.80 gの混合物を、120℃で7時間攪拌した。反応混合物に10%水酸化ナトリウム水溶液を加えてpH10に調整し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を10%水酸化ナトリウム水溶液と飽和食塩水で順次洗浄し、脱水後溶媒を留去して褐色液体を得た。得られた褐色液体を酢酸エチルを溶出溶媒としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、3.59 gの無色固体を得た。酢酸エチルとn-ヘキサンの混液から再結晶して、融点130.5~132.5℃の無色結晶を得た。

元素分析值 C₂₈ H₃₂ N₄ O₃

理論值 C,71.16; H,6.83; N,11.86

実験値 C,71.10; H,7.10; N,11.69

実施例80の方法に従って、実施例81~87の化合物を得た。

実施例	R'	R³	R ^B	物性(再結晶溶媒)
81	H	BnN	Н	無色結晶(MeOH) mp,152.5-153.5℃ 元素分析値 C ₃₀ H ₃₀ N ₄ O 理論値 C, 77.89; H, 6.54; N, 12.11 実験値 C, 78.00; H, 6.29; N, 12.05

82	н	AcN	Н	無色結晶(AcOEt-iso-Pr ₂ O) mp,187-189.5℃ 元素分析値 C ₂₅ H ₂₆ N ₄ O ₂ 理論値 C, 72.44; H, 6.32; N, 13.52 実験値 C, 72.35; H, 6.26; N, 13.42
83	Н	AcN	F	無色結晶(CH ₂ Cl ₂ -iso-Pr ₂ O) mp,206.5-208℃ 元素分析値 C ₂₅ H ₂₅ FN ₄ O ₂ -1/8H ₂ O 理論値 C, 69.07; H, 5.85; N, 12.89 実験値 C, 69.11; H, 5.74; N, 12.85
84	Ph	AcN	H	無色結晶(MeOH-iso-Pr₂O) mp,205-207.5℃ 元素分析値 C₃₁H₃₀N₄O₂・1/2H₂O 理論値 C, 74.53; H, 6.25; N, 11.21 実験値 C, 74.52; H, 6.37; N, 11.10

実施例	R¹	R ³	RB	物性(再結晶溶媒)
85	Н	BocN	F	無色結晶(AcOEt-n-Hexane) mp,133.5-135.5℃ 元素分析値 C₂8H₃1FN₄O₃ 理論値 C, 68.55; H, 6.37; N, 11.42 実験値 C, 68.37; H, 6.47; N, 11.25
86	Ph	BocN	Н	無色結晶(iso-PrOH) mp,207-208℃ 元素分析値 C ₃₄ H ₃₆ N ₄ O ₃ 理論値 C, 74.43; H, 6.61; N, 10.21 実験値 C, 74.38; H, 6.68; N, 10.14

87	H		Н	淡紫色結晶 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.64-1. 72(4H,m),2.55-2.58(4H,m),2.98(2H,t,J=7Hz),4.80(2H,t,J=7Hz),7.25-7.31(3H,m),7.45-7.49(2H,m),7.53-7.60(2H,m),7.72(1H,d,J=7Hz),8.29(1H,d,J=7Hz),8.37(1H,s)マススペクトル m/z:358(M*)
----	---	--	---	--

実施例88

4-[2-(4-アミノー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリンー1-イル) エチル] -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

4-[2-(4-7x/+2)-1H-7] [4,5-c] キノリン-1-7ル) エチル] -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル4.40gと酢酸アンモニウム34.5gの混合物を、140℃で3時間撹拌した。反応混合物に水を加え、10%水酸化ナトリウム水溶液でpH9に調整し、塩化メチレンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後脱水し、溶媒を留去した。得られた残渣を、塩化メチレンーメタノール(100:1-20:1)を溶出溶媒としたアルミナカラムクロマトグラフィーで精製し、ジイソプロピルエーテルで洗浄して1.88gの無色結晶を得た。酢酸エチルから再結晶して、融点193-193.5℃の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₂ H₂₉ N₅ O₂

理論值 C,66.81; H,7.39; N,17.71

実験値 C,66.93; H,7.48; N,17.66

実施例88の方法に従って、実施例89~92の化合物を得た。

R ³	物性(再結晶溶媒)
	無色結晶(EtOH)
	mp,191.5-192°C
BnN	元素分析值 C24H27N5
	理論値 C, 74.77; H, 7.06; N, 18.17
 	実験値 C, 74.87; H, 7.18; N, 18.06
	無色結晶(MeOH)
	mp,231.5-232.5°C
AcN	元素分析値 C ₁₉ H ₂₃ N ₅ O
	理論値 C, 67.63; H, 6.87; N, 20.76
	実験値 C, 67.46; H, 6.79; N, 20.63
EtO ₂ CN	無色結晶(EtOH)
	mp,166-167°C
	元素分析値 C ₂₀ H ₂₅ N ₅ O ₂
	理論値 C, 65.37; H, 6.86; N, 19.06
	実験値 C, 65.52; H, 6.76; N, 18.83
	淡黄色結晶[フマル酸塩]
	(DMF-iso-Pr ₂ O)
√N_	mp,195-197℃(分解)
	元素分析値 C ₁₆ H ₁₉ N ₅ -C ₄ H ₄ O ₄ -5/4H ₂ O
	理論値 C, 57.20; H, 6.12; N, 16.68
	実験値 C, 57.20; H, 6.23; N, 16.53
	BnN

実施例93

4-[2-(4-ジメチルアミノー2-フェニルー1H-イミダゾ [4,5-c] キノリンー1-イル) エチル] -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル

4-[2-(4-クロロ-2-フェニル-1H-イミダゾ[4,5-c]+ノリン-1-イル) エチル] -1-ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル0.69g 及び50%ジメチルアミン水溶液7 ml の混合物を、封管中、外温<math>80%で2時間 攪拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去した。残渣をイソプロパノールとジイソプロピ

ルエーテルで順次洗浄して0.52gの無色結晶を得た。イソプロパノールから再結晶して、融点 $170.5\sim171.5$ の無色結晶を得た。

元素分析值 C₃₀ H₃₇ N₅ O₂

理論值 C, 72.12 ; H, 7.46 ; N, 14.02

実験値 C,71.95; H,7.72; N,13.83

実施例94

4-[2-[4-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2-フェニルー1H -イミダゾ[4,5-c]キノリン-1-イル]エチル]-1-ピペリジンカル ボン酸 tert-ブチル

元素分析值 C₃₃ H₄₂ N₆ O₂

理論值 C,71.45 ; H,7.63; N,15.15

実験値 C,71.23 ; H,7.65; N,14.99

実施例93及び94の方法に従って、実施例95~102の化合物を得た。

実施例	R²	物性(再結晶溶媒)
95	NHMe	無色結晶(iso-PrOH) mp,161-162℃ 元素分析値 C₂9H₃5N₅O₂・1/2H₂O 理論値 C, 70.42; H, 7.34; N, 14.16 実験値 C, 70.31; H, 7.23; N, 13.95
96	N A	無色結晶(iso-Pr₂O) mp,162-162.5℃ 元素分析値 C₃₁H₃¬N₅O₂・1/2H₂O 理論値 C, 71.51; H, 7.36; N, 13.45 実験値 C, 71.73; H, 7.35; N, 13.09
97	N C	無色針状晶(MeOH) mp,171-172℃ 元素分析値 C ₃₃ H ₄₁ N ₅ O ₂ 理論値 C, 73.44; H, 7.66; N, 12.98 実験値 C, 73.44; H, 7.88; N, 12.93
98	N 0	無色結晶(iso-PrOH) mp,189-190℃ 元素分析値 C ₃₂ H ₃₉ N ₅ O ₃ 理論値 C, 70.95; H, 7.26; N, 12.93 実験値 C, 71.22; H, 7.47; N, 12.94
99	NHBn	淡褐色無晶形固体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:0.99-1.06(2H,m),1.25-1. 40(3H,m),1.43(9H,s),1.80-1.90(2H,m),2.50-2.60(2H,m),3. 95-4.05(2H,m),4.59(2H,t,J=7.5Hz),4.96(2H,d,J=5.5Hz),6. 11(1H,t,J=5.5Hz),7.24-7.28(1H,m),7.30-7.35(3H,m),7.48 (2H,d,J=7.5Hz),7.50-7.55(4H,m),7.60-7.65(2H,m),7.94-7 .96(2H,m) IR スペクトル ν (KBr) cm ⁻¹ :3436,1690 マススペクトル m/z:561(M ⁺)

実施例	R²	物性
100	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	淡黄色無晶形固体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.00-1.08(2H,m),1 .30-1.35(1H,m),1.38-1.42(2H,m),1.43(9H,s),1.83- 1.90(2H,m),2.57(2H,brs),3.98(2H,brs),4.61(2H,t,J) =7.5Hz),4.99(2H,d,J=6Hz),7.33-7.35(1H,m),7.39(2H,d,J=6Hz),7.51-7.59(4H,m),7.64-7.67(2H,m),7. 88-7.89(1H,m),7.96-7.97(1H,m),8.53(2H,d,J=6Hz)) IR スペクトル ν (KBr) cm ⁻¹ :3428,1692 マススペクトル m/z:562(M ⁺)
101	N	淡褐色無晶形固体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:0.98-1.06(2H,m),1 .25-1.40(3H,m),1.43(9H,s),1.80-1.85(2H,m),2.50- 2.60(2H,m),3.79(3H,s),3.90-4.00(2H,m),4.59(2H,t, J=7.5Hz),4.87(2H,d,J=5.5Hz),6.05(1H,brs),6.86(2 H,d,J=8.5Hz),7.31(1H,t,J=7.5Hz),7.40(2H,d,J=8.5 Hz),7.51-7.60(4H,m),7.60-7.65(2H,m),7.94(2H,d,J=8.5Hz) IR スペクトル ν (KBr) cm ⁻¹ :3432,1692 マススペクトル m/z:591(M*)
102	NH NH	無色無晶形固体 NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:0.87(2H,q,J=5 Hz),1.20-1.35(3H,m),1.36(9H,s),1.75(2H,q,J=7.5H z),2.54(2H,t,J=12.5Hz),3.77(2H,d,J=12.5Hz),4.64(2H,t,J=7.5Hz),6.99(1H,t,J=8Hz),7.34(2H,t,J=8Hz),7.44(1H,t,J=7.5Hz),7.56(1H,t,J=7.5Hz),7.60-7.67(3H,m),7.76-7.82(2H,m),7.87(1H,d,J=7.5Hz),8.16(1H,d,J=7.5Hz),8.24(2H,d,J=8Hz),9.03(1H,s) IR スペクトル ν (KBr) cm ⁻¹ :2932,1692マススペクトル m/z:547(M ⁺)

実施例103

4-アミノー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル)エチル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン・トリフルオロ酢酸塩

4-[2-[4-(4-x)++)べンジルアミノ)-2-フェニル-1H-イミダゾ[4,5-c]+ノリン-1-イル]エチル]-1-ビベリジンカルボン酸 tert-ブチル <math>0.30 g及びトリフルオロ酢酸 9 ml の混合物を、外温 65 $\mathbb C$ で 6 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣にイソプロパノールを加えて析出した結晶を濾取し、ジイソプロビルエーテルで洗浄して 0.31 gの淡黄色結晶を得た。エタノールとイソプロパノールの混液から再結晶して、融点 $223\sim224$ $\mathbb C$ の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₃ H₂₅ N₅ · 2 C F₃ C O₂ H · H₂ O

理論値 C,52.51; H,4.73; N,11.34

実験値 C,52.61; H,4.45; N,11.61

実施例104

元素分析値 C₂₃H₂₁C1N₄O

理論值 C, 68.23 ; H, 5.23 ; N, 13.84

実験値 C, 68.26 ; H, 5.31; N, 13.78

実施例105

1-[2-(4-0) - 2-0] - 2-0] + 1 リン-1-イル)エチル] -4-1 - 1 リン-1-イル)エチル] -4-1 - 1 ピペリジノン 0.20 g、塩酸ヒドロキシルアミン 0.04 g、酢酸ナトリウム 0.09 g及びメタノール 4 ml の混合物を室温で 1時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後脱水し、溶媒を留去して 0.25 gの無色固体を得た。酢酸エチルから再結晶して、融点 201~207 C (分解)の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₃ H₂₂ C1N₅O·1/2H₂O

理論值 C,64.41; H,5.40; N,16.33

実験値 C,64.75 ; H,5.32; N,16.09

実施例106

4-[2-(2-7x=n-1H-7x=4)] [4,5-c] キノリンー1ーイル) エチル] -1-2

元素分析值 C₂₈ H₃₂ N₄ O₂

理論值 C,73.66; H,7.06; N,12.27

実験値 C,73.46; H,7.21; N,12.17

実施例106の方法に従って、実施例107~109の化合物を得た。

実 施例	R³	m	物性(再結晶溶媒)
107	HN	1	無色結晶[塩酸塩](MeOH) mp,258-261℃(分解) 元素分析値 C ₁₆ H ₁₈ N ₄ ·2HCI·H ₂ O 理論値 C, 53.79; H, 6.21; N, 15.68 実験値 C, 53.49; H, 6.14; N, 15.67
108	HN	2	無色結晶[塩酸塩](MeOH-CICH₂CH₂CI) mp,220-233℃(分解) 元素分析値 C₁7H20N4-2HCI·1/2H2O 理論値 C, 56.36; H, 6.40; N, 15.46 実験値 C, 56.36; H, 6.18; N, 15.35
109	n-BuN	2	無色結晶[塩酸塩](MeOH-iso-Pr₂O) mp,225-238℃(分解) 元素分析値 C₂₁H₂8N₄・2HCl・1/8H₂O 理論値 C, 61.27; H, 7.41; N, 13.61 実験値 C, 61.03; H, 7.44; N, 13.50

実施例110

4-クロロー2-フェニルー1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン・塩酸塩及びフマル酸塩

4-2000-2-7ェニルー1-[2-(N-1)7ェニルメチルー4-1ペリジル) エチル] -1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン3.64 g, メタノール30 ml 及びトリフルオロ酢酸10 ml の混合物を室温で1時間攪拌した。反

応混合物を濃縮し、残渣を酢酸エチルとジエチルエーテルで順次洗浄して、淡褐色結晶(トリフルオロ酢酸塩)を得た。得られた結晶に酢酸エチルを加え、水で抽出した後、水層を10%水酸化ナトリウム水溶液にてpH11に調整し、1, 2-ジクロロエタンとメタノールの混液から抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後脱水し、溶媒を留去して<math>1. 74gの無色液体を得た。無色液体の一部を常法により塩酸塩とし、メタノールから再結晶して、融点 $257\sim265$ °C(分解)の無色結晶を得た。同様にして、常法によりフマル酸塩とし、メタノールから再結晶して、融点 $185.5\sim186.5$ °C(分解)の無色結晶を得た。

塩酸塩:

元素分析値 C₂₃ H₂₃ ClN₄·HCl·H₂ O

理論值 C,62.02; H,5.88; N,12.58

実験値 C,62.08; H,5.77; N,12.60

フマル酸塩:

元素分析値 C₂₃ H₂₃ ClN₄·C₄ H₄O₄·H₂O

理論值 C, 61.77 ; H, 5.57; N, 10.67

実験値 C,62.04; H,5.40; N,10.70

実施例 1 1 1

4-フェノキシー1-[2-(4-ピペリジル)エチル]-1H-イミダゾ[4,5-c] キノリン・トリフルオロ酢酸塩

4-[2-(4-7)+2-1]+1-4-1 [4,5-c] キノリンー1ーイル) エチル] -1-2 ピペリジンカルボン酸 tert-ブチル 0.30 gの塩化メチレン 10 ml 溶液に室温下、トリフルオロ酢酸 1 ml を加えて 1.5 時間攪拌した。反応液を濃縮して得られた淡黄色固体を、イソプロパノールとジイソプロピルエーテルで順次洗浄して、0.36 gの無色結晶を得た。塩化メチレンとエタノールの混液から再結晶して、融点 211-216 ℃の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₃H₂₄N₄O・CF₃CO₂H・1/8H₂O

理論値 C, 61.44; H, 5.21; N, 11.46

実験値 C, 61.26; H, 5.05; N, 11.47

実施例112

4-クロロ-2-フェニルー1-[2-(1-ピペラジニル) エチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン・メタンスルホン酸塩

元素分析値 C₂₂ H₂₂ ClN₅·2 CH₃ SO₃ H

理論值 C, 49.35 ; H, 5.18 ; N, 11.99

実験値 C, 49.60; H, 5.11; N, 12.16

実施例113

4-アミノー1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン・塩酸塩

4-[2-(4-r)]-1H-r] [4,5-c] キノリン-1-rル) エチル] -1-rペリジンカルボン酸 tert-ブチル1.57gと塩化水素酢酸エチル溶液 40 ml の混合物を、室温で5時間攪拌した。反応混合物に水を加え、10%水酸化ナトリウム水溶液でpH10に調整し、塩化メチレンで抽出した。抽出液を脱水後溶媒を留去し、得られた残渣を酢酸エチルで洗浄して1.01gの淡褐色結晶を得た。得られた結晶を塩化メチレン-メタノール $(40:1\sim20:1)$ を溶出溶媒とするアルミナカラムクロマトグラフィーで精製し、ジイソプロピルエーテルで洗浄して無色結晶を得た。常法により塩酸塩とし、エタノールか

ら再結晶して、融点243~244℃(分解)の無色結晶を得た。

元素分析値 C₁₇ H₂₁ N₅ · HCl · 3 / 4 H₂ O

理論值 C,59.12; H,6.86; N,20.28

実験値 C,59.10; H,6.83; N,20.30

実施例110~113の方法に従って、実施例114~186の化合物を得た。

			<u> </u>
R¹	В	m	物性(再結晶溶媒)
			無色結晶(CICH₂CH₂CI-AcOEt)
			mp,253-256℃(分解)
Ph	Н	0	元素分析值 C21H19CIN4
			理論値 C, 69.51; H, 5.28; N, 15.44
			実験値 C, 69.29; H, 5.19; N, 15.27
			無色結晶[塩酸塩](MeOH-EtOH)
			mp,273-286℃(分解)
Н	Н	1	元素分析値 C ₁₆ H ₁₇ CIN ₄ ・2HCl
			理論値 C, 51.42; H, 5.12; N, 14.99
			実験値 C, 51.47; H, 5.08; N, 14.85
Dh	Н	1	無色結晶[フマル酸塩](MeOH)
			mp,268-271.5℃(分解)
			元素分析値
Pn			C ₂₂ H ₂₁ CIN ₄ -1/2C ₄ H ₄ O ₄ -3/2H ₂ O
			理論値 C, 62.40; H, 5.67; N, 12.13
			実験値 C, 62.52; H, 5.28; N, 12.15
	Н		無色結晶[塩酸塩](EtOH)
			mp,258-267℃(分解)
Н		2	元素分析値 C₁ァH₁ցCIN₄・HCI
			理論値 C, 58.13; H, 5.74; N, 15.95
			実験値 C, 57.88; H, 5.46; N, 15.78
	Ph	Ph H	Ph H 1 Ph H 1

118	Н	CI	2	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩] (MeOH-iso-Pr₂O) mp,204-207.5℃ 元素分析値 C₁7H₁8Cl₂N₄・CF₃CO₂H・1/4H₂O 理論値 C, 48.78; H, 4.20; N, 11.98
				実験値 C, 48.76; H, 4.34; N, 11.89

				N R ²
実施例	R ¹	R²	m	物性(再結晶溶媒)
				淡褐色結晶(CICH₂CH₂CI-MeOH)
		:		mp,240-245℃(分解)
119	ОН	CI	2	元素分析値 C ₁₇ H ₁₉ ClN ₄ O・1/2H ₂ O
				理論値 C, 60.09; H, 5.93; N, 16.49
		/		実験値 C, 60.32; H, 5.72; N, 16.41
				淡褐色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH)
				mp,201-202°C
120	Me	CI	2	元素分析値
120	Me	OI .		C ₁₈ H ₂₁ CIN ₄ • CF ₃ CO ₂ H • 5/4H ₂ O
				理論値 C, 51.62; H, 5.31; N, 12.04
				実験値 C, 51.82; H, 5.12; N, 12.22
	CF ₃	CI	2	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH)
				mp,233-235°C
121				元素分析値 C ₁₈ H ₁₈ ClF ₃ N ₄ -CF ₃ CO ₂ H
				理論値 C, 48.35; H, 3.85; N, 11.28
				実験値 C, 48.31; H, 3.88; N, 11.21
			2	無色結晶[塩酸塩](EtOH)
	Ph	Н		mp,191.5-192.5°C
122				元素分析値 C₂₃H₂₄N₄・2HCI・H₂O
				理論値 C, 61.74; H, 6.31; N, 12.52
				実験値 C, 61.69; H, 6.51; N, 12.44

	123	Ph	Cl	3	無色微針状晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,260-263℃(分解) 元素分析値 C₂₄H₂₅CIN₄・CF₃CO₂H 理論値 C, 60.17; H, 5.05; N, 10.80 実験値 C, 59.94; H, 5.08; N, 10.80
--	-----	----	----	---	--

R ²	В	w	物性(再結晶溶媒)
			無色結晶[塩酸塩](EtOH)
			mp,199-201°C
Me	н	СН	元素分析値 C₂₄H₂₅N₄·HCI·7/2H₂O
			理論値 C, 61.33; H, 7.29; N, 11.92
			実験値 C, 61.21; H, 7.26; N, 11.80
			無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH)
:			mp,249-255℃(分解)
CI	CI	СН	元素分析値 C₂₃H₂₂Cl₂N₄・CF₃CO₂H
	1		理論値 C, 55.67; H, 4.30; N, 10.39
			実験値 C, 55.75; H, 4.00; N, 10.47
		-	無色微針状晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH)
			mp,255-262℃(分解)
CI	Ме	СН	元素分析値 C24H25CIN4·CF3CO2H
			理論値 C, 60.17; H, 5.05; N, 10.80
			実験値 C, 59.95; H, 5.03; N, 10.79
			淡黄色結晶(EtOH)
			mp,169-170°C
CI	MeO	СН	元素分析値 C24H25CIN4O-1/2H2O
			理論値 C, 67.05; H, 6.10; N, 13.03
			実験値 C, 67.32; H, 6.06; N, 13.02
			無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH)
			mp,260-268℃(分解)
CI	H	N	元素分析值 C₂₂H₂₂CIN₅・CF₃CO₂H
			理論値 C, 56.98; H, 4.58; N, 13.84
			実験値 C, 56.76; H, 4.47; N, 13.82
	CI	Me H CI CI CI Me	Me H CH CI GH CI Me CH

			V N R²
実施例	R ²	R ³	物性(再結晶溶媒)
129	CI	N H	無色プリズム状晶(MeOH) mp,191-193℃ 元素分析値 C₂₃H₂₃CIN₄ 理論値 C, 70.67; H, 5.93; N, 14.33 実験値 C, 70.70; H, 6.08; N, 14.28
130	CI	HN	無色結晶(AcOEt) mp,156.5-157.5℃ 元素分析値 C₂₃H₂₃CIN₄ 理論値 C, 70.67; H, 5.93; N, 14.33 実験値 C, 70.64; H, 5.92; N, 14.21
131	CI	HN	無色結晶(EtOH) mp,169-171℃ 元素分析値 C₂₂H₂₁CIN₄O 理論値 C, 67.26; H, 5.39; N, 14.26 実験値 C, 67.31; H, 5.55; N, 14.32
132	CI	H ₂ N \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩] (iso-PrOH) mp,158-163℃(分解) 元素分析値 C ₂₃ H ₂₄ ClN ₅ ・2CF ₃ CO ₂ H・3/2H ₂ O 理論値 C, 49.06; H, 4.42; N, 10.60 実験値 C, 49.04; H, 4.41; N, 10.73
133	Ме	H ₂ N \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	淡褐色結晶(AcOEt) mp,88-89℃ 元素分析値 C₂₄H₂¬N₅・H₂O 理論値 C, 71.44; H, 7.24; N, 17.36 実験値 C, 71.25; H, 7.23; N, 17.03

₩.		
実施		物性(再結晶溶媒)
例		And Alab Binner & Thurston
		無色微針状晶[フマル酸塩](EtOH)
		mp,261-272℃(分解)
	Ph Ph	元素分析値
104	H	C ₂₂ H ₂₁ CIN ₄ ·1/2C ₄ H ₄ O ₄ ·5/2H ₂ O
134		理論値 C, 60.06; H, 5.88; N, 11.67
		実験値 C, 60.07; H, 5.89; N, 11.60
	V N CI	比旋光度 [α] ₀ ²⁰ : -12.0° (c=0.1,
		DMSO)
		一個なる。 を表を表してはコリートロ系を表が行ってよりは)
	HN Ph	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH)
	N-	mp,215-221°C(分解)
135	N N	元素分析値 C ₂₃ H ₂₇ CIN ₄ ·CF ₃ CO ₂ H
		理論値 C, 59.00; H, 5.55; N, 11.01
	N CI	実験値 C, 58.85; H, 5.63; N, 11.05
		淡褐色結晶[トリフルオロ酢酸塩]
	HN Ph	(MeOH-iso-PrOH)
	N-	mp,225-232℃(分解)
136	, N	元素分析値 C₂₂H₂₅CIN₄・CF₃CO₂H
		理論値 C, 58.24; H, 5.29; N, 11.32
	N CI	実験値 C, 58.09; H, 5.29; N, 11.32
		淡褐色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH)
137	HN Ph	mp,224-224.5°C
	N-	元素分析值
	S_N	C ₂₁ H ₂₁ CIN ₄ S-CF ₃ CO ₂ H-3/2H ₂ O
		理論値 C, 51.35; H, 4.68; N, 10.41
	N CI	実験値 C, 51.65; H, 4.32; N, 10.16
	<u> </u>	

実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
		無色結晶(AcOEt)
		mp,130−131°C
138	n-Bu	元素分析値 C21H27CIN4
		理論値 C, 68.00; H, 7.34; N, 15.10
		実験値 C, 67.76; H, 7.59; N, 14.96
		無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH)
		mp,139-139.5°C
139		元素分析値
139		C ₂₃ H ₂₉ CIN ₄ -3/2CF ₃ CO ₂ H-H ₂ O
		理論値 C, 53.29; H, 5.59; N, 9.56
		実験値 C, 53.23; H, 5.33; N, 9.56
	Bn	淡褐色結晶(AcOEt−iso−Pr₂O)
		mp,230-234℃(分解)
140		元素分析值 C24H25CIN4・1/4H2O
		理論値 C, 70.40; H, 6.28; N, 13.68
		実験値 C, 70.41; H, 6.27; N, 13.54
		淡黄色結晶[メタンスルホン酸塩](MeOH)
		mp,196-207℃(分解)
141		元素分析值 C ₂₅ H ₂₅ ClN ₄ -2CH ₃ SO ₃ H-H ₂ O
		理論値 C, 51.71; H, 5.62; N, 8.93
		実験値 C, 51.59; H, 5.42; N, 8.87

実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
142	Me	無色結晶[フマル酸塩](MeOH) mp,224-229℃(分解) 元素分析値 C₂₄H₂₅ClN₄・C₄H₄O₄・H₂O 理論値 C, 62.39; H, 5.80; N, 10.39 実験値 C, 62.46; H, 5.51; N, 10.42
143	OMe	無色結晶[フマル酸塩](EtOH) mp,213.5-216℃(分解) 元素分析値 C ₂₄ H ₂₅ CIN ₄ O・C ₄ H ₄ O ₄ ・1/4H ₂ O 理論値 C, 62.10; H, 5.49; N, 10.35 実験値 C, 61.94; H, 5.45; N, 10.30
144	SMe	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩] (MeOH-iso-Pr ₂ O) mp,253-257°C(分解) 元素分析値 C ₂₄ H ₂₅ CIN ₄ S・CF ₃ CO ₂ H・1/2H ₂ O 理論値 C, 55.76; H, 4.86; N, 10.00 実験値 C, 55.67; H, 4.59; N, 9.99
145	Me	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,218-225℃(分解) 元素分析値 C ₂₄ H ₂₅ CIN ₄ OS・CF ₃ CO ₂ H 理論値 C, 55.07; H, 4.62; N, 9.88 実験値 C, 54.91; H, 4.69; N, 9.77
146	Ms	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH) mp,270-277℃(分解) 元素分析値 C₂₄H₂₅CIN₄O₂S・CF₃CO₂H 理論値 C, 53.56; H, 4.49; N, 9.61 実験値 C, 53.51; H, 4.50; N, 9.62

実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)		
147	F	無色結晶[フマル酸塩](EtOH) mp,192-198℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₂₂CIFN₄・C₄H₄O₄・H₂O 理論値 C, 59.72; H, 5.20; N, 10.32 実験値 C, 59.81; H, 5.07; N, 10.33		
148	F	無 色 結 晶 [フ マ ル 酸塩](MeOH-iso-PrOH) mp,184-187℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₂₂CIFN₄・C₄H₄O₄・H₂O 理論値 C, 59.72; H, 5.20; N, 10.32 実験値 C, 60.00; H, 4.91; N, 10.34		
149	F	無色結晶[フマル酸塩](MeOH) mp,204~209℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₂₂CIFN₄・C₄H₄O₄・H₂O 理論値 C, 59.72; H, 5.20; N, 10.32 実験値 C, 59.53; H, 4.92; N, 10.41		
150	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOhmp,260-263℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₁ゥCIF₄N₄・CF₃CO₂H・理論値 C, 50.47; H, 3.73; N, 9.42 実験値 C, 50.33; H, 3.53; N, 9.51			
151	F F	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH) mp,259-261℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₁₅CIF₅N₄・CF₃CO₂H 理論値 C, 50.48; H, 3.22; N, 9.42 実験値 C, 50.28; H, 3.28; N, 9.46		

実施例	R ⁱ	物性(再結晶溶媒)
152	N	無色結晶[メタンスルホン酸塩](EtOH) mp,195-202℃(分解) 元素分析値 C₂₂H₂₂CIN₅・CH₃SO₃H・5/4H₂O 理論値 C, 54.11; H, 5.63; N, 13.72 実験値 C, 54.13; H, 5.45; N, 13.63
153	N	無色結晶[フマル酸塩](MeOH-EtOH) mp,181-185.5℃(分解) 元素分析値 C₂₂H₂₂CIN₅・C₄H₄O₄・H₂O 理論値 C, 59.37; H, 5.37; N, 13.31 実験値 C, 59.37; H, 5.11; N, 13.37
154	N	淡黄色微針状晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,197.5-204℃(分解) 元素分析値 C₂₂H₂₂ClN₅・CF₃CO₂H・1/4H₂O 理論値 C, 56.47; H, 4.64; N, 13.72 実験値 C, 56.45; H, 4.58; N, 13.72
155	Ph	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,250-255℃(分解) 元素分析値 C₂9H₂7CIN4・CF3CO2H 理論値 C, 64.08; H, 4.86; N, 9.64 実験値 C, 63.81; H, 4.92; N, 9.63
156	OPh	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,144.5-145.5℃ 元素分析値 C ₂₉ H ₂₇ CIN ₄ O・CF ₃ CO ₂ H・3/2H ₂ O 理論値 C, 59.66; H, 5.01; N, 8.98 実験値 C, 59.44; H, 4.71; N, 9.04

実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
157	CF ₃	淡緑色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,174-175℃ 元素分析値 C ₂₄ H ₂₂ CIF ₃ N ₄ ・CF ₃ CO ₂ H・5/4H ₂ O 理論値 C, 52.44; H, 4.32; N, 9.41 実験値 C, 52.54; H, 4.19; N, 9.53
158		無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH) mp,231-241℃(分解) 元素分析値 C₂₁H₂₁CIN₄O・CF₃CO₂H・1/2H₂O 理論値 C, 54.82; H, 4.60; N, 11.12 実験値 C, 54.73; H, 4.42; N, 11.21
159	s	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,256-261℃(分解) 元素分析値 C₂₁H₂₁CIN₄S・CF₃CO₂H・1/4H₂O 理論値 C, 53.59; H, 4.40; N, 10.87 実験値 C, 53.53; H, 4.33; N, 10.90
160	HN	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](MeOH) mp,270-273℃(分解) 元素分析値 C ₂₀ H ₂₁ CIN ₆ ・CF ₃ CO ₂ H・1/2H ₂ O 理論値 C, 52.44; H, 4.60; N, 16.68 実験値 C, 52.15; H, 4.74; N, 16.95
161	S N	淡褐色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH-Et₂O) mp,203-203.5℃ 元素分析値 C₂₀H₂₀ClN₅S・CF₃CO₂H 理論値 C, 51.61; H, 4.13; N, 13.68 実験値 C, 51.48; H, 4.22; N, 13.52

実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
		淡黄色結晶[塩酸塩](iso-PrOH)
	✓ F	mp,245-249℃(分解)
162		元素分析値 C24H25FN4・2HCI・3/4H2O
ļ		理論値 C, 60.70; H, 6.05; N, 11.80
		実験値 C, 60.81; H, 5.93; N, 11.72
	_	無色結晶[塩酸塩](EtOH)
j	- -	NMR スペクトル δ (DMSO-d ₆)ppm:1.30-1.40(2H,
163	F	m),1.55-1.70(1H,m),1.70-1.80(4H,m),2.65-2.80(2
103	F	H,m),3.10-3.25(2H,m),3.17(3H,s),4.73(2H,t,J=7.5
	' 	Hz),7.97(1H,t,J=7.5Hz),8.04(1H,t,J=7.5Hz),8.55-
	•	8.65(2H,m),8.84(1H,brs),9.06(1H,brs)
		淡褐色結晶(AcOEt)
	N	mp,176-177.5°C
164		元素分析值 C ₂₃ H ₂₅ N ₅
		理論値 C, 74.36; H, 6.78; N, 18.85
		実験値 C, 74.09; H, 6.90; N, 18.69
		無色結晶[塩酸塩](MeOH-iso-PrOH)
	CF ₃	mp,300°C以上
165		元素分析值 C₂₅H₂₅F₃N₄・2HCl・1/2H₂O
		理論値 C, 57.70; H, 5.42; N, 10.77
		実験値 C, 57.72; H, 5.12; N, 10.79
		淡黄色結晶(iso-PrOH)
166		mp,166-167°C
		元素分析値 C₂₂H₂₄N₄O·H₂O
		理論値 C, 69.82; H, 6.92; N, 14.80
		実験値 C, 69.53; H, 6.97; N, 14.59

実施例	R¹	物性(再結晶溶媒)
167	HN	無色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,218-219℃ 元素分析値 C₂,H₂₄N₅・3HCl 理論値 C, 53.68; H, 5.79; N, 17.89 実験値 C, 53.63; H, 6.01; N, 17.89
168	S N	淡黄色結晶[塩酸塩](MeOH) mp,293-298℃(分解) 元素分析値 C₂₁H₂₃N₅S・2HCl・H₂O 理論値 C, 53.84; H, 5.81; N, 14.95 実験値 C, 53.59; H, 5.71; N, 14.82
169	S	淡黄色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,196-199℃ 元素分析値 C₂₂H₂₄N₄S・2HCI・3H₂O 理論値 C, 52.48; H, 6.41; N, 11.13 実験値 C, 52.44; H, 6.68; N, 11.13
170	S Me	淡黄色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,228-229℃ 元素分析値 C₂₃H₂₅N₄S・3/2CF₃CO₂H・1/2H₂O 理論値 C, 54.73; H, 5.03; N, 9.82 実験値 C, 54.46; H, 4.91; N, 10.00
171	Me	淡黄色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,274-277℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₂₅N₄S・2HCI・5/4H₂O 理論値 C, 56.84; H, 6.33; N, 11.53 実験値 C, 56.79; H, 6.11; N, 11.51

実施例	R¹	R ²	物性(再結晶溶媒)
172	S Me	CI	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,189-190℃ 元素分析値 C₂₂H₂₃CIN₄S・3/2CF₃CO₂H 理論値 C, 51.59; H, 4.24; N, 9.63 実験値 C, 51.54; H, 4.29; N, 9.65
173	Me	CI	無色結晶[トリフルオロ酢酸塩](EtOH) mp,194-195℃ 元素分析値 C ₂₂ H ₂₃ CIN ₄ S・5/4CF ₃ CO ₂ H 理論値 C, 53.16; H, 4.42; N, 10.12 実験値 C, 53.18; H, 4.39; N, 10.39
174	HN	Me	淡褐色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,245.5-246.5℃ 元素分析値 C₂₂H₂₅N₅・2HCI・3/2H₂O 理論値 C, 57.52; H, 6.58; N, 15.24 実験値 C, 57.65; H, 6.33; N, 15.23
175	MeN	Me	淡褐色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,224-225℃ 元素分析値 C₂₃H₂¬N₅・2HCI・5/2H₂O 理論値 C, 56.21; H, 6.97; N, 14.25 実験値 C, 55.95; H, 6.70; N, 14.23
176	Н	F	無色プリズム状晶[トリフルオロ酢酸塩] (EtOH-iso-Pr ₂ O) mp,189.5-192.5℃ 元素分析値 C ₂₃ H ₂₃ FN ₄ O・CF ₃ CO ₂ H 理論値 C, 59.52; H, 4.80; N, 11.11 実験値 C, 59.41; H, 4.89; N, 11.16

実施例	R ²	物性(再結晶溶媒)
		無色結晶[トリフルオロ酢酸 塩](EtOH)
		mp,214.5-215.5°C
177	OPh	元素分析值
		C ₂₉ H ₂₈ N ₄ O-CF ₃ CO ₂ H-1/2H ₂ O
		理論値 C, 65.14; H, 5.29; N, 9.80
		実験値 C, 65.40; H, 5.07; N, 9.85
		無色結晶(MeOH-iso-PrOH)
1		mp,191-194°C
178	NHPh	元素分析值 C ₂₉ H ₂₉ N ₅
		理論値 C, 77.82; H, 6.53; N, 15.65
		実験値 C, 77.76; H, 6.59; N, 15.56
		淡黄色結晶[塩酸塩](iso-PrOH)
170	NHMe	mp,209-210℃ 元素分析值 C₂₄H₂₂N₅・2HCl・7/4H₂O
179		理論値 C, 58.83; H, 6.69; N, 14.29
		実験値 C, 58.88; H, 6.51; N, 14.13
		無色結晶[塩酸塩](MeOH)
		mp,205-206.5°C
180	NMe ₂	元素分析値 C ₂₅ H ₂₉ N ₅ ·2HCl·5/2H ₂ O
	_	理論値 C, 58.02; H, 7.01; N, 13.53
		実験値 C, 58.01; H, 7.02; N, 13.50
		無色結晶[塩酸塩](EtOH)
		mp,210-212°C
181	N H	元素分析值 C₂₅H₂₅N₅・2HCI・H₂O
		理論値 C, 62.15; H, 6.62; N, 13.94
		実験値 C, 61.99; H, 6.44; N, 13.85

93

実施例	R²	物性(再結晶溶媒)
182	NHBn	無色結晶[塩酸塩](iso-PrOH) mp,244-245℃ 元素分析値 C₃₀H₃₁N₅・2HCI・3/4H₂O
		理論値 C, 65.75; H, 6.35; N, 12.78 実験値 C, 65.81; H, 6.13; N, 12.68
183	H	淡黄色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,190-193℃ 元素分析値 C₂9H30N6・3HCI・2H2O 理論値 C, 57.29; H, 6.13; N, 13.82
		実験値 C, 57.46; H, 5.98; N, 13.77
184	NNNMe	淡黄色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,231.5-232℃ 元素分析値 C₂8H₃4N6・3HCI・3/4H2O 理論値 C, 58.23; H, 6.72; N, 14.55 実験値 C, 58.12; H, 6.93; N, 14.46
185	`N	無色針状晶[塩酸塩](EtOH) mp,187-189℃ 元素分析値 C ₂₈ H ₃₃ N ₅ ·2HCl·3/4H ₂ O 理論値 C, 63.93; H, 6.99; N, 13.31 実験値 C, 64.05; H, 6.93; N, 13.32
186	N 0	無色結晶[塩酸塩](EtOH-iso-PrOH) mp,194-195℃ 元素分析値 C₂7H31N5O・2HCI・3/2H2O 理論値 C, 59.89; H, 6.70; N, 12.93 実験値 C, 59.72; H, 6.64; N, 12.85

実施例187

1-[2-(N-n-プチルー4ーピペリジル) エチル] -4-クロロー<math>1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン・塩酸塩

4-クロロ-1-[2-(4-ピペリジル) エチル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン・トリフルオロ酢酸塩1.20g及び炭酸カリウム0.77g

のN, Nージメチルホルムアミド6 ml 懸濁液中に室温下、臭化 n-ブチル0.3 0 ml を滴下し、5 時間攪拌した。反応混合物に10 %水酸化ナトリウム水溶液を加えてp H 1 0 に調整し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去して0.92 g の淡褐色液体を得た。得られた液体をテトラヒドロフランに溶解しシリカゲルを用いて濾過し、滤液を濃縮して0.87 g の無色固体を得た。常法により塩酸塩とし、メタノールと酢酸エチルの混液から再結晶して、融点 1 4 4 \sim 1 5 8 ∞ の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₁ H₂₇ ClN₄·2 HCl·1/2 H₂ O

理論值 C,55.70; H,6.68; N,12.37

実験値 C,55.80; H,6.65; N,12.44

実施例188

1-[2-(N-アセチルー4-ピペリジル) エチル] -4-クロロー1H- イミダゾ [4,5-c] キノリン

4-0ロロー1ー [2-(4-ピペリジル) エチル] ー1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン・トリフルオロ酢酸塩 0.60 gのピリジン 4 ml 溶液中に、無水酢酸 2 ml を加えて、室温下 1 時間攪拌した。反応後溶媒を留去し、残渣にイソプロパノールとジイソプロピルエーテルを加え、析出した結晶を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄して 0.45 gの無色結晶を得た。塩化メチレンとジイソプロピルエーテルの混液から再結晶して、融点 $183\sim186.5$ ∞ の無色結晶を得た。

元素分析值 C₁₉ H₂₁ ClN₄ O

理論値 C, 63.95 ; H, 5.93 ; N, 15.70

実験値 C, 63.81 ; H, 5.87; N, 15.61

実施例187及び188の方法に従って、実施例189~194の化合物を得た。

					N CI
実施例	R¹	В	\mathbb{R}^3	m	物性(再結晶溶媒)
			MeŅ	0	無色結晶(iso-PrOH) mp,167-168℃ 二素八长椋 C. H. CIN
189	Ph	Н		2	元素分析値 C ₂₄ H ₂₅ ClN ₄ 理論値 C, 71.19; H, 6.22; N, 13.84 実験値 C, 71.00; H, 6.18; N, 13.56
190	Н	CI	BnN	2	無色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,235-246℃(分解) 元素分析値 C₂₄H₂₄Cl₂N₄・HCl・1/4H₂O 理論値 C, 60.01; H, 5.35; N, 11.66 実験値 C, 60.01; H, 5.62; N, 11.67
191	Н	Н	BnN	1	無色結晶[塩酸塩](EtOH) mp,248-257℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₂₃ClN₄・HCl・1/4H₂O 理論値 C, 63.96; H, 5.72; N, 12.97 実験値 C, 63.98; H, 5.80; N, 12.93
192	Ph	Н	AcN	2	無色結晶(CH ₂ Cl ₂ -iso-Pr ₂ O) mp,154.5-160℃ 元素分析値 C ₂₅ H ₂₅ CIN ₄ O·1/8H ₂ O 理論値 C, 69.00; H, 5.85; N, 12.87 実験値 C, 68.78; H, 5.78; N, 12.71

実施例	R³	m	物性(再結晶溶媒)
193	BnN	1	無色結晶[塩酸塩](MeOH-iso-Pr₂O) mp,269-280℃(分解) 元素分析値 C₂₃H₂₄N₄・2HCl・3/4H₂O 理論値 C, 62.37; H, 6.26; N, 12.65 実験値 C, 62.36; H, 6.45; N, 12.60
194	BnN	2	無色結晶[塩酸塩](MeOH-iso-Pr₂O) mp,150-156℃(分解) 元素分析値 C₂₄H₂₅N₄・2HCI-1/2H₂O 理論値 C, 63.71; H, 6.46; N, 12.38 実験値 C, 63.90; H, 6.68; N, 12.11

実施例195

4-クロロ-1-[2-[N-(4-フルオロフェニルスルホニル)-4-ピペリジル] エチル] <math>-1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン

4-0ロロー1ー [2ー(4ーピペリジル) エチル] ー1 Hーイミダゾ [4,5ーc] キノリン・トリフルオロ酢酸塩 0.50 g及び炭酸カリウム 0.32 g のN,Nージメチルホルムアミド 2 ml 懸濁液中に室温下、塩化 p-フルオロペンゼンスルホニル 0.23 g のN,Nージメチルホルムアミド 3 ml 溶液を滴下して5時間攪拌した。反応混合物に 10 %水酸化ナトリウム水溶液を加えて p H 10 に調整し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で順次洗浄後脱水し、溶媒を留去して 0.35 g の無色固体を得た。メタノールとエタノールと水の混液から再結晶して、融点 $175\sim178.5$ °Cの無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₃ H₂₂ ClFN₄O₂S

理論值 C,58.41; H,4.69; N,11.85

実験値 C,58.43; H,4.52; N,11.88

実施例196

元素分析値 C₂₄ H₂₆ N₄ O₃ S

理論值 C,63.98; H,5.82; N,12.44

実験値 C,64.01 ; H,5.96; N,12.28

実施例196の方法に従って、実施例197~199の化合物を得た。

実施例	R ^A	物性(再結晶溶媒)
197	Ts	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,201.5-202℃ 元素分析値 C₃₀H₃₀N₄O₃S 理論値 C, 68.42; H, 5.74; N, 10.64 実験値 C, 68.46; H, 5.83; N, 10.53
198	EtO₂C	無色結晶(AcOEt-iso-Pr₂O) mp,132-133℃ 元素分析値 C₂6H₂8N₄O₃ 理論値 C, 70.25; H, 6.35; N, 12.60 実験値 C, 70.13; H, 6.34; N, 12.50
199	BnO₂C	黄色液体 NMR スペクトル δ (CDCl ₃)ppm:1.31(2H,brs),1.50-1.70(1H,m),1.78(2H,brs),2.00(2H,q,J=7.5Hz),2.81(2H,brs),4.23(2H,brs),4.63(2H,t,J=7.5Hz),5.13(2H,s),7.25(1H,t,J=7Hz),7.30-7.40(5H,m),7.39(2H,d,J=7Hz),7.44(2H,t,J=7Hz),7.50(1H,td,J=8.5,1Hz),7.57(1H,td,J=8.5,1Hz),7.90(1H,dd,J=8.5,1Hz),7.94(1H,s),8.04(1H,dd,J=8.5,1Hz) IR スペクトル ν (liq.) cm ⁻¹ :1698 マススペクトル m/z:506(M ⁺)

実施例200

4-アミノー1-[2-(4-ピペリジル) エチル]-1 H-イミダゾ[4 , 5-c] キノリン0.50 gとメチルイソチオシアナート0.37 g の塩化メチレン10 ml 懸濁液を室温で1 時間攪拌した後、析出した結晶を濾取して0.56 g の無色結晶を得た。塩化メチレンとメタノールの混液から再結晶して、融点2

16~218℃の無色結晶を得た。

元素分析値 C₁₉ H₂₄ N₆ S·1/2 H₂ O

理論值 C, 60.45 ; H, 6.67 ; N, 22.26

実験値 C,60.79 ; H,6.66; N,21.97

実施例200の方法に従って、実施例201の化合物を得た。

実施例201

性状 無色結晶

再結晶溶媒:メタノール

融点:215~220℃(分解)

元素分析値 C₂₅ H₂₆ ClN₅ S

理論值 C,64.71; H,5.65; N,15.09

実験値 C,64.80 ; H,5.62; N,14.96

実施例202

1-[2-(1-アミジノー4-ピペリジル) エチル] -4-クロロ-2-フェニルー1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン・塩酸塩

 $4-\rho$ ロロー2ーフェニルー1ー [2ー(4ーピペリジル) エチル] ー1 Hーイミダゾ [4,5-c] キノリン0.75g,1Hーピラゾールー1ーカルボキシアミジン・塩酸塩0.40g及びトリエチルアミン0.39 mlのN,Nージメチルホルムアミド5 ml 溶液を室温で19時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣にエタノールを加えて析出した結晶を濾取して0.51gの無色結晶を得た。エタノールから再結晶して、融点270~273°C (分解)の無色結晶を得た。

元素分析値 C₂₄ H₂₅ ClN₆·HCl·1/2H₂O

理論值 C,60.25; H,5.69; N,17.57

実験値 C,60.47; H,5.61; N,17.36

以下、本発明化合物の優れた効果の一例として、ヒト細胞における $TNF-\alpha$ の産生阻害作用及び $IL-1\beta$ の産生阻害作用の各試験結果を示す。

1. 培養用の血液細胞の調製

2. 被験化合物の調製

被験化合物は滅菌超純水やジメチルスルホキシドあるいは 0.1 規定塩酸で 20 μ Mとなるよう溶解してから生理食塩水で系列希釈して用いた。化合物は 10^{-10} M~ 10^{-5} Mの濃度範囲で試験した。

3. 細胞の薬物処置

先の培地中の PBMC を 180μ l 添加した 9 6 穴 (平底) Micro Test III[™] tissue culture plate(Becton Dickinson) 細胞培養用プレートに 1μ g/ml のリポポリサッカライド (LPS) を 10μ l 添加した。その 30 分後、更に 10μ l の被験化合物の溶液又は溶媒をウェルに添加し、プレートにプラスチック製の蓋をして、 5%二酸化炭素雰囲気において 37%で 16 時間インキュベートした。

4. ヒトTNF-αとヒトIL-18の定量

サンドイッチ法によるエンザイムイムノアッセイ法を構築して培養上清中のヒ

トTNF- α とヒトIL- 1β を定量した。96穴(ウェル)のマイクロタイタープレートに希釈した抗サイトカイン抗体(一次抗体)を入れ、コーティングと した。ウェルの洗浄後、培養上清を適宜希釈してウェルに入れインキュベーショ ンした。その後、サイトカインに対する二次抗体、二次抗体に対する三次抗体を、 洗浄工程を挟みながら順次入れた。最終洗浄後、各ウェルにテトラメチルベンジ ジン溶液(DAKO)を入れ発色反応を開始した。1 規定硫酸で発色反応を停止した後、 各ウェルの450 nm での吸光度を M-Vmax ™ マイクロプレートリーダー (Molecular Devices)で測定した。サイトカインの濃度は定量ソフトウェア Softmax ™ (Molecular Devices) で組換えサイトカインを標準品として使った検 量線と比較して決定した。ヒトTNF-αの定量にはモノクローナル抗ヒトTN $F - \alpha$ (ENDOGEN)、ポリクローナルウサギ抗ヒトTNF $- \alpha$ (Pharma Biotechnologie Hannover)、ペルオキシダーゼ抱合ロバ抗ウサギIgG(Jackson ImmunoRes. Labs.)、組換えヒトTNF $-\alpha$ (INTERGEN)をそれぞれ、一次、二次、 三次抗体及び検量線用の標準品に用いた。ヒトIL-1月の定量にはモノクロー ナル抗ヒトIL-1 β (Cistron)、ポリクローナルヒツジ抗ヒトIL-1 β (Biogenesis)、HRP抱合ロバ抗ヤギIgG(Chemicon International)、組換え ヒトIL-1β(R&D Systems)をそれぞれ、一次、二次、三次抗体及び検量線用 の標準品に用いた。

 $TNF-\alpha$ 及び $IL-1\beta$ いずれの場合も各被験化合物の活性は、LPSと被験化合物で処理したときのサイトカインの誘導量を、LPS単独で処理したときのサイトカインの誘導量で割った百分率 (%)で表した。

結果を下記の表1及び2に示す。

表 1 ヒト細胞における $TNF-\alpha$ の産生阻害作用

化合物	投与濃度(μ mol)				
16 = 10	0.001	0.01	0.10	1.0	10
実施例 89	91	86	90	84	17
実施例 110	80	77	26	1	0
実施例 113	68	81	86	69	29
実施例 117	117	77	71	24	0
実施例 118	79	91	88	51	3
実施例 121	81	91	49	0	0

表 2 ヒト細胞における $IL-1\beta$ の産生阻害作用

11.04	投与濃度(μ mol)				
化合物	0.001	0.01	0.10	1.0	10
実施例 89	112	102	96	63	0
実施例 110	119	105	85	64	14
実施例 113	104	109	116	96	30
実施例 117	119	106	111	72	8
実施例 118	96	106	102	59	0
実施例 121	102	108	87	24	0

これらの結果から、本発明化合物はTNFやIL-1に対して優れた産生阻害 作用を示すことが明らかである。

産業上の利用可能性

本発明化合物はTNFやIL-1に対して優れた産生阻害作用を示し、これらのサイトカインに起因する疾患の予防又は治療剤として極めて有用である。

請求の範囲

1. 次の一般式

(式中、R ¹ は水素原子,水酸基, 1 個もしくは複数個の置換基を有してもよいアルキル基,置換基を有してもよいシクロアルキル基,置換基を有してもよいスチリル基又は 1 個もしくは複数個の置換基を有してもよいアリール基を表し、R ² は水素原子,アルキル基,ハロゲン原子,水酸基, 1 個もしくは 2 個の置換基を有してもよいアミノ基,置換基を有してもよい環状アミノ基又は置換基を有してもよいフェノキシ基を表し、A環は 1 個もしくは複数個のアルキル基,アルコキシ基もしくはハロゲン原子で置換されてもよい同素又は複素環を表し、R ³ は置換基を有してもよい飽和含窒素複素環基を表し、mは 0 \sim 3 の整数を表す。ただし、R ³ が無置換のビベリジノ基を表す場合、R ¹ とR ² の少なくとも一方は水素原子ではない。)

で示される1H-イミダゾピリジン誘導体、又はその塩。

2. 次の一般式

(式中、R は水素原子,水酸基,1個もしくは複数個の置換基を有してもよいアルキル基,置換基を有してもよいシクロアルキル基,置換基を有してもよいスチリル基又は1個もしくは複数個の置換基を有してもよいアリール基を表し、R な水素原子,アルキル基,ハロゲン原子,水酸基,1個もしくは2個の置換基を

有してもよいアミノ基、置換基を有してもよい環状アミノ基又は置換基を有してもよいフェノキシ基を表し、A環は1個もしくは複数個のアルキル基、アルコキシ基もしくはハロゲン原子で置換されてもよい同素又は複素環を表し、mは0~3の整数を表し、R⁴は水素原子、アルキル基、ベンジル基、トリフェニルメチル基、置換基を有してもよいアルカノイル基、アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいチオカルバモイル基、アルカンスルホニル基、置換基を有してもよいベンゼンスルホニル基又はアミジノ基を表し、Yはメチレン基、酸素原子、硫黄原子、窒素原子、NHで示される基又は結合手を表し、nは0~2の整数を表す。)

で示される1Hーイミダゾビリジン誘導体又はその塩。

- 3. A環がベンゼン環又はチオフェン環である請求の範囲第1項又は第2項に記載の化合物又はその塩。
- 4. 請求の範囲第1項又は第2項に記載の1H-イミダゾピリジン誘導体又は薬理学的に許容されるその塩を有効成分として含む医薬。
- 5. サイトカイン介在性疾患の予防又は治療に用いる請求の範囲第4項に記載の 医薬。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/04381

	IFICATION OF SUBJECT MATTER Cl ⁶ C07D471/04, C07D471/14, C07 A61K31/47	7D491/113, C07D495/14, A	61K31/435,			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	SEARCHED					
Minimum do Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl ⁶ C07D471/04, C07D471/14, C07D491/113, C07D495/14, A61K31/435, A61K31/47					
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS, REGISTRY (STN)						
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.			
A	WO, 9830562, A (Terumo Kabushik 16 July, 1998 (16.07.98), & EP, 894797, A	i Kaisha),	1-5			
A	JP, 09208584, A (Terumo Kabushi 12 August, 1997 (12.08.97), (Family: none)	1-5				
A	US, 5389640, A (Minnesota Minin 14 February, 1995 (14.02.95), & EP, 872478, A	1-5				
A	US, 5352784, A (Minnesota Minin 04 October, 1994 (04.10.94), & EP, 708773, A & JP, 09500	1-5				
A	J. Interferon Res. (1994), 14, P. 81-85		1-5			
A	EP, 459505, A (Kyowa Hakko Kogy 04. December, 1991 (04.12.91), & JP, 04226985, A	1-5				
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docum	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention				
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family				
					means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	
Date of the actual completion of the international search 08 November, 1999 (08.11.99) Date of mailing of the international search report 16 November, 1999 (16.11.99)					• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimile No.		Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/04381

	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*		ges	Relevant to claim No
A	US, 4689338, A (Riker Laboratories, Inc.), 16 July, 1998 (16.07.98), (Family: none)		1-5
Α	EP, 145340, A (Riker Laboratories, Inc.), 19 June, 1985 (19.06.85), & JP, 60123488, A & US, 4698348, A		1-5
A	HU, 34479, A (Egypt Gyogyszervegyeszeti Gyar), 28 March, 1985 (28.03.85), (Family: none)		1-5
A	J. Med. Chem. (1968), 11(1), P. 87-92		1-5
	-		
			•

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl⁶ C07D471/04, C07D471/14, C07D491/113, C07D495/14, A61K31/435, A61K31/47 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C1⁶ C07D471/04, C07D471/14, C07D491/113, C07D495/14, A61K31/435, A61K31/47 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS, REGISTRY (STN) 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 WO, 9830562, A (テルモ株式会社) , 16.07月. 1 - 5Α 1998 (16. 07. 98) & EP, 894797, A 1-5JP, 09208584, A (テルモ株式会社) , 12.08 A 月. 1997 (12. 08. 97) ファミリーなし US, 5389640, A (MINNESOTA MINING AND MFG. CO.) 1 - 514. 02月. 1995 (14. 02. 95) & EP, 8724 78, A US, 5352784, A (MINNESOTA MINING AND MFG. CO.) 1 - 5Α 04. 10月. 1994 (04. 10. 94) & EP, 7087 パテントファミリーに関する別紙を参照。 |x| C欄の続きにも文献が列挙されている。 の日の後に公表された文献 * 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 もの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 08.11.99 16.11.99 国際調査機関の名称及びあて先 7624 特許庁審査官(権限のある職員) 4 P 日本国特許庁(ISA/JP) 種 村 慈 樹 即-郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3491

C(続き).				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
2727	73, A & JP, 09500628, A			
A	J. INTERFERON RES. (1994), 14, P.81-85	1 – 5		
A	EP, 459505, A (協和醗酵工業株式会社), 04.12月.1991(04.12.91)& JP, 04226985, A	1 - 5		
A	US, 4689338, A (RIKER LABORATORIES, INC.) , 16. 07月. 1998 (16. 07. 98) ファミリーなし	1-5		
A	EP, 145340, A (RIKER LABORATORIES, INC.), 19.06月, 1985 (19.06.85) & JP, 60123488, A & US, 4698348, A	1 - 5		
A	HU、34479、A (EGYT GYOGYSZERVEGYESZETI GYAR) 、28.03月.1985 (28.03.85) ファミリーなし	1 - 5		
A	J. MED. CHEM. (1968), 11(1), p. 87-92	1 - 5		